

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

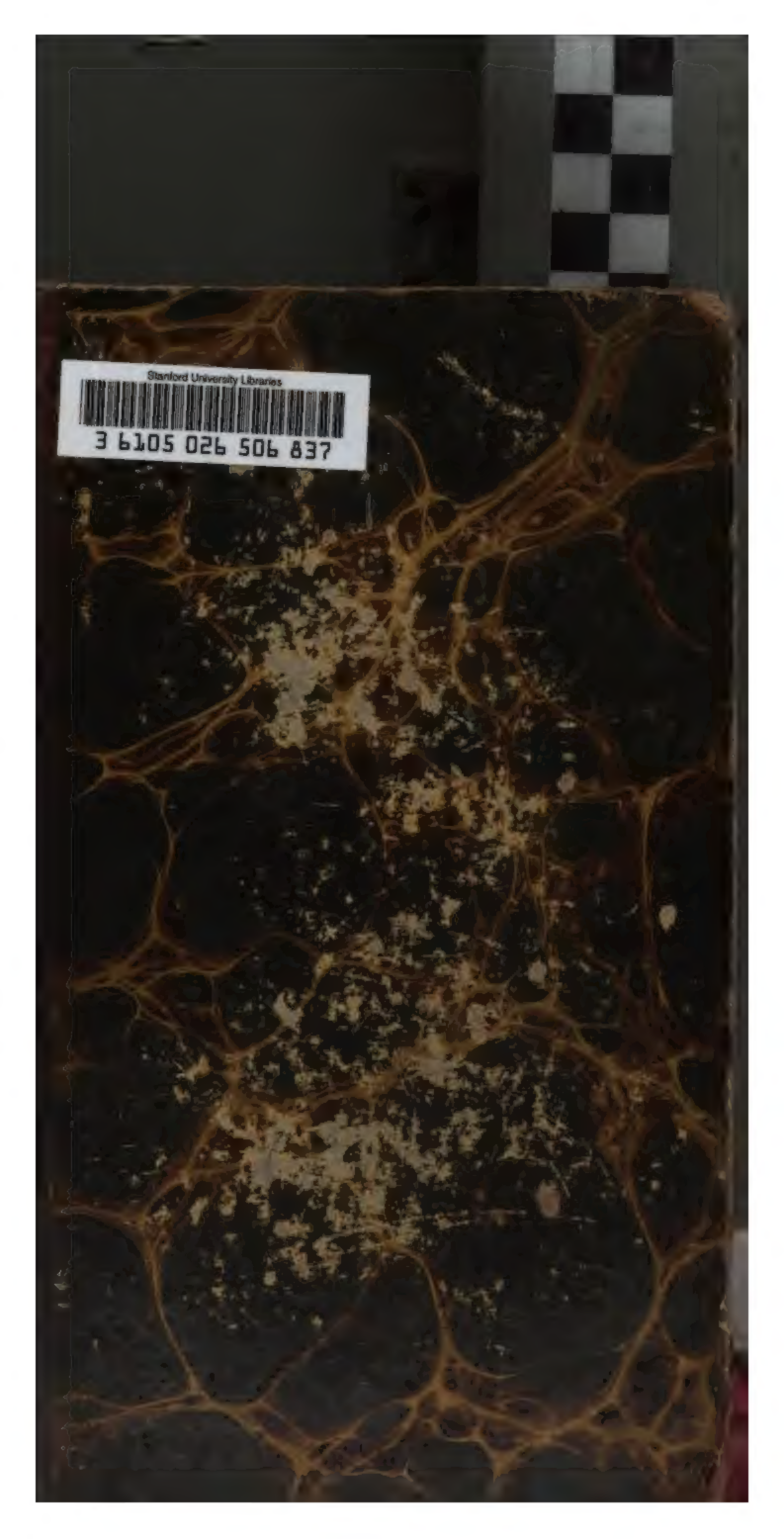
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

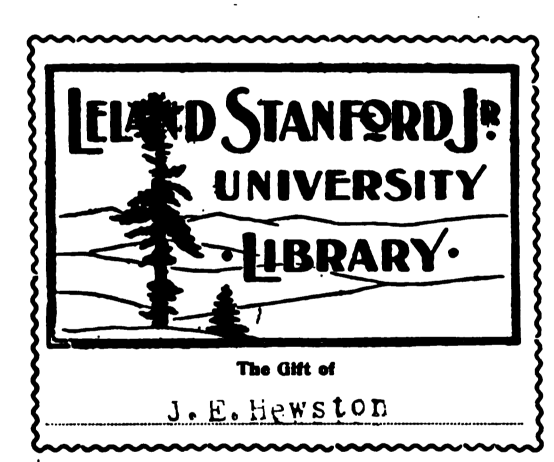
Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.





2/



Elemente

der

technischen Chemie,

zum Gebrauch

beim Unterricht im Königl. Gewerbinstitut und den Provinzial-Gewerbschulen.

ron

Ernst Ludwig Schubarth,

Doctor der Philosophie, Medicin und Chirurgie, außerordentlichem Professor in der philosophischen Fakultät der Königl. Friedrich-Wilhelms-Universität zu Berlin, Lehrer der Physik und Chemie am Königl. Gewerbinstitut, Mitglied der Königl. technischen Deputation für Gewerbe im Ministerio des Innern.



Ersten Bandes zweite Abtheilung,
Mit 6 Kupfertafeln.

Berlin,

In Commission bei August Rücker.

1832.

Vorwort

Indem ich die zweite Abtheilung des ersten Bandes meinen Lesern übergebe, statte ich zugleich der Hohen Behörde, welche mir mit der größten Bereitwilligkeit alle gewünschten Zeichnungen und Nachweisungen ertheilt hat, meinen ergebensten Dank ab, so wie den verehrten Männern, die mich über Einzelnes belehrt haben.

Binnen 2½ Jahren habe ich in der Vorrede zur ersten Abtheilung des ersten Bandes die Vollendung des Ganzen versprochen; binnen einem Jahr ist diese zweite Abtheilung gefolgt, und innerhalb einer Frist von 1½ Jahren ist sicher, wenn Gott mir Gesundheit verleiht, der zweite Theil sammt einem vollständigen Sachregister vollendet.

Berlin, den 10. September 1831.

Schubarth.

. .

Dreizehntes Kapitel. Vom Mangan.

Mangan, Manganèse, Manganese, (Braunsteinmetall), wurde 1774 von Gahn dargestellt, kommt nicht gediegen, sondern im oxydirten und geschweselten Zustand, auch mit Chlor und Arsenik verbunden, in der Natur vor. Das gewöhnlichste Manganerz ist der Braunstein, Grau-Manganerz, (von diesem siehe weiter unten) aus welchem alle Manganpräparate dargestellt werden. — Die Darstellung des Mangans geschieht nur im Kleinen, indem das Matall zur Zeit keine technische Anwendung im Großen findet.

[Man reducirt reines, eisenfreies Manganoxyd, oder kohlensaures Manganoxydul, indem man es mit Rus und Oel zu einem Teig mengt, und in einem verklebten Kohlentiegel dem hestigsten Glühseuer aussetzt, während dem der Tiegel von Zeit zu Zeit gerüttelt wird, um die einzelnen Körner zu sammeln. Diese Methode gewährt aber kein reines Mangan, sondern ein mit Kohlenstossmangan vermischtes Metall. — Es muss in vor allem Lustzutritt geschützten Gesälsen ausbewahrt werden, weil es sich sonst sehr leicht oxydirt.]

Es ist graulich-weiß, von feinkörnigem Bruch, hart, brüchig, sehr glänzend, specif. Gewicht 8,013 John, schmilzt nur erst in der hestigsten Osenhitze bei 160° W., oxydirt sich schleunigst und zerfässt zu Pulver, zerlegt das Wasser bei der gewöhnlichen Temperatur langsam, rascher in der Rothglühhitze.

Es giebt mit Sauerstoff 4 oder 5 Verbindungen.

1) Manganoxydul, Protoxide de Manganèse, Pr. of M., wird aus dem schwesels. Salz durch kohlens. Kali niedergeschlagen, und die Kohlensäure durch gelindes Erhitzen in einem lustsreien, mit Wasserstoffgas angesüllten, Raum ausgetrieben, wobei darauf zu achten ist, dass beim Erkalten keine atmosphärische Lust zutrete.

Es ist ein blassgrünes Pulver, welches schleunig an der Lust sich zu Oxyd umwandelt, braun wird, weshalb es in mit Wasserstoffgas erfüll-

I. 2

ten, an den Enden zugeblassen, Glasrühren außewahrt werden muß; es wird durch Hitze allein nicht verändert, besteht aus 77,57 Mang, und 22,43 Sauerstoff, giebt mit 24g Wasser ein weißes Hydrat, mit den Säuren Salze, die im reinsten Zustand farblos, meist wegen eines sehr geringen Gehalts an Oxyd rosenroth ins Amethystfarbne übergehend aussehen, dann auch leichter krystallisiren; sie schmecken bitter, zusammensiehend, werden von hydrothions. Schwefelammonium fleischroth gefällt, von Aetzkali weiß, welcher Niederschlag schnell braunroth, endlich schwarz wird.

2) Manganoxyd, Deutoside de Monganère, D. of M., kommt als Braunit vor, wird theils shitze aus dem aalpeters, Oxydul erhalten, theils durch des Oxyduls an der Laft. Es ist schwarz, oder fein zertl albraun, wird in der Hitze mit Staren in Berührung in (alt, besteht aus: 69,75 Mang. und 30,25 Sauerst., giebt i ein leberbraunes Hydrat, welches auch durch freiwillig Oxydnihydrate entsteht. Das Manganoxyd giebt nur mil. n Verbindungen, indem en gegen dieselben geringe Anzi wird durch Weinstein- und Ci-

tronensture kräftig aufgelöst. Amer neutent sich dieses Oxydhydrats in der Kattundruckerei, um einen braunen Fond zu erzielen, zu welchem Zweck Chlormangan (salzs, Manganoxydul) angewendet wird.)

Manganers) vor, und ist mitunter mit dem Gran-Manganers verwechselt worden, von welchem es sich dadurch unterscheidet, daß es weniger Sauerstoff enthält, also in den mehrsten Fällen der Anwendung des letztern, wo es gerade auf den Sauerstoffgehalt aukommt, nicht brauchbar ist, ferner daß es wasserhaltend ist; es giebt fein gerieben ein bellbrauses Pulver, während Gran-Manganers ein schwarzes darstellt. Das Schwarz-Manganers hat ein specif. Gewicht von 3,838 kommt krystallisiert, dicht und erdig vor, ersteres in Schweden, letzteres im Reghak. Coblena bei Kirchen, Reghak. Arasberg bei Eiserfeld, in Thüringen (Oehrenstock bei Ilmenau), Harz, Hessen, Erzgebirge, in Frankreich (la Romanoche.)

[VV a d., nelkenbraum im Schwärzliche, theils fastig, theils schaumig, erdig, kommt auf Brauneisensteingängen mit Schwarzmanganers vor, am VVesterwald bei Kirchen, am Harz, Thüringer VVald, Derbyshire; das erdige VVad erhitst sich mit Leinöl gemengt, und kommt zur Entsündung.

Manganoxydul-Oxyd findet sich als Hausmannit (Schwarz-Manganoxydul-Oxyd findet sich als Hausmannit (Schwarz-Manganoxydul, Illefeld, Ilmenau; wird erhalten, wenn ein Manganoxyd sturk erhitat wird, a. B. Braunstein, oder Manganoxydul, kohlens. Oxydul, Manganit. Es hat eine braune Farbe, giebt wohl keine eignen Salze, und wird durch Salpetersäure in Oxydul und Ueberoxyd geschieden, besteht aus 31 Oxydul und 69 Oxyd.]

3) Manganaberoxyd, Pereside de Manganère, P. of M., Braunstein, (Glasmacherseife, Magrosia nigra, Savon de verrerie, Glasmakers-sosp) kommt ziemlich Musig vor als Grau-Manganerz, Grau-Braunsteinerz, Manganèse exidé gris, grey Manganese-ere, Pyrolusit, sowohl strahlig, fasrig, kuglig, traubig, nierformig, blättrig, in Krystallen, deren Grundform eine gerade rhombische Säule, als auch erdig, grau, specif. Gewicht 3,762. Er findet sich auf Gängen häufig mit Brauneisenstein, suf Lagern, im Uebergangs- und Flüzgebirge; im preuß. Staat im Siegenschen, Regbzk. Arnsherg, bei Eisern, Eiserfeld, Kirchen; zu Crettnich bei Wadern, Regbak. Trier; [in Schlesien bei Neukirchen]. Im Jahr 1829 aind im Bergamtsrevier Düren 63} Tonnen, und im Bergamtsrevier Saarbrücken 706} Centner Braunstein gefördert worden. - In Thüringen zu Oehrenstock bei Ilmenau, bei Shalfeld, am Harz bei Ileseld, im Erzgebirge, in Böhmen, Mähren, Sielenbürgen, Frankreich zu La Romanèche (Dptmt. de Saone et Loire, Dordogne); in Piemont, England (Tavistock und Lancestown in Devonshire.)

Das Manganüberoxyd wird durch Glühhitze zersetzt, entbindet Sauerstofigas und Oxyd, oder bei hetiger Hitze Oxydul-Oxyd, bleibt zurück (vergl. Seite 75); es enthält 63,36 Mang. und 36,64 Sauerst., oxydirt alle oxydirbaren Körper, und lient deshalb auch zur Darstellung des Chlors (vergl. Seite 195), des Glases (Seite 370), einer schwarzen Glasur auf Töpferzeug (Seite 507, 510) zu violetten Farben auf Porzellan; wird auch bei Rectifikation von Mineral- und Pflanzensäuren, welche schweflige Säure enthalten, angewendet, um letztere in Schwefelsäure umzuwandeln und zu binden; um Wasser vor dem Faulwerden zu sichern. Man stellt aus Grau-Manganerz alle Manganpräparate dar, insbesondere Chlormangan. (Ueber die Prüfung des Manganerzes siehe vorn Seite 195, und wegen des Unterschieds vom Schwarz-Manganerz siehe oben). Nach von Bertkier angestellten Versuchen waren die Manganerze von Crett-aich und Calveron die besten.

Manganüberoxyd giebt mit Wasser ein Hydrat, welches schwarz von Farbe und 4,5% Wasser enthält.

[4] Mangansäure, Acide manganèsique, Manganesic acid, von Chevillot und Edwards 1818 erwiesen, bildet sich wenn Braunstein mit kohlens. Kali oder Salpeter calcinirt wird. Aus mangans. Baryt scheidet man die Mangansäure mittelst Kohlensäure ab.

Sie krystallisirt mit VVasser verbunden in feinen dunkel karminrothen Nadeln, ist geruchlos, schmeckt süsslich, dann bitter, zusammenziehend, färbt die Haut braun, indem sie in Manganoxyd zersetzt wird, bildet über 100° erwärmt violette Dämpse, zersetzt sich in Auslösung am Licht allmählig, oxydirt leicht andere Substanzen und wird dadurch zu Mangan-

4 Mangansäure, Schwefel, Chlormangan.

oxyd. Sie besteht aus 58,05 Mang, und 41,95 Sanerst., enthält 8,56 Wasser, und kann nicht wasserleer dargestellt werden, lüst sich leicht in Wasser auf. Die mangansauren Saze, Manganesintes, sind theils grün, die basischen, theils roth, die neutalen.

Mangan verbindet sich mit Kohlenstof zu Kohlenstoffmangan, Carbure de Manganese, Carburetted M., eine Verbindung, welche bei der Reduction des Manganoxyds in einem Graphittiegel sich bildet. Es ist eine dem Graphit sehr ähnliche Masse, weich, abfärbend, stärker glänzend als erster. Nach Wolfaston findet man es in den Höhlungen des Roheisens, welches aus manganhaltigen Eisenerzen erblasen wurde, —

Schwefelmangan, Stals Manganblende, Man eingesprengt, metallgläns findet sich in Siebenh Glüben von Braunstein enthindet (vergl. I. Sei oxydulsulses mit Schwachwarzes Pulver, welch löslich ist, in der Hitse

in krystallinischen Massen und h specif. Gewicht 3,95 bis 4,0, finatlich erhält man es durchs pobei schwesligsaures Gas sich Niederschlagung eines Mangau-Im ersten Fall erhält man ein ungan schmilzt, in VVassee ungebunden enthält; auf letzterm

Weg entsteht ein fleischlarbner Diedenehlag von Schwefelmangan, welcher beim Trocknen dunkelfarbig wird. Es besteht aus 63,23 Mang. und 36,77 Schwef.]

Chlormangan, salzsaures Manganoxydul, Protochlorure de Manganèse, Protomuriate, Pr. hydrochlorate de M., Chloride of M., H. of M., findet sich hin und wieder in Mineralwassern; man kann es durch unmittelbare Verbindung des Mangans mit Chlorgas erhalten, unter Feuerscheinung, oder durch Behandlung von Braunstein mit Salzsäuse, wobei Chlorgas sich entbindet, (vergl. I. Seite 195); da jedoch der Braunstein fremde Metalle enthält, so gewinnt man es auf diese Weise nicht gehörig rein. Will man es rein haben, so behandle man Braunstein erst mit Salpetersäure, welche Eisen, Kalk, Baryt auflüst, und das Manganüberoxyd rein zurückläßt; sodann wäscht man den Rückstand mit Wasser und behandelt ihn mit 2 Th. Salzsäure von 1,16 etc.

Die Flüssigkeit ist rosenroth, setzt beim Abdampfen rosenrothe tafelförmige Krystalle au, welche leicht fencht werden, zerfließen, in Wasser
und Weingeist sich leicht auflösen, aber auch bei 25° verwittern, sich
im verschloßnen Raum ohne Zersetzung schmelzen lassen. Es besteht aus
43,87 Mang. und 56,13 Chl., das krystallisirte enthält 41,32 % Wasser.
Man gebraucht es in der Kattundruckerei zur Erzeugung von braunen
Gründen (Fonds), denn wenn man Gewebe damit bedruckt, sodann
durch ein alkalisches Bad nimmt, so wird Manganoxydul entwickelt,
welches schnell zu Oxydhydrat wird, von brauner Farbe. Man beitzt
es topisch weg durch Weinsteinsäure für Maschinendruck, mit Chlorzinn

für den Handdruck, und um Gelb aufzusetzen mit Citronensäure in Verbindung mit salpeters. Bleioxyd und doppelt chroms. Kali.

[Anderthalb Chlormangan, salzsaures Manganoxyd, Deutochlorure de Manganèse, Deutomuriate, D. hydrochlorate d. Mangan., Sesquichloride of M., D. muriate of M., durch Behandeln des Oxyds mit Salzsäure, oder des niedern Chlormangans mit Chlorgas; eine dunkelbraune Flüssigkeit, die auch in gelben Krystallen anschießen kann, durch Erwärmung zersetzt wird, indem Chlorgas entweicht und das niedere Chlormangan zurückbleibt. — Zweifach Chlormangan, Perchlorure de M., Perchloride of M., wird erhalten, wenn man mangans. Kali, Kochsalz und conc. Schweselsäure bei kalt gehaltner Vorlage erhitzt. Es bildet violette Dämpse, verdichtet sich zu einer olivengrünen Flüssigkeit bei — 15°, wird durch Wasser in Mangan- und Salzsäure zerlegt, besteht aus 23,81 Mang. und 76,19 Chl.

Ebenso giebt es auch 3 besondere Verbindungen des Mangans mit Fluor, Fluorure de M., Fluoride of M., von denen die höchste durch mangans. Kali, Flusspath und rauchende Schweselsäure erhalten wird; sie bildet grüne Dämpse, welche an der Lust durch den Wasserdamps derselben roth werden, indem sich Mangan- und Flussäure bilden.]

Kohlensaures Manganoxydul, Protocarbonate de M., C. of M., kommt mit kohlens. Kalk und Eisenoxydul gemengt als Roth-Manganerz vor, rosenroth ins Fleischrothe, in Krystallen, in kuglichen Massen, derb, specif. Gewicht 3,3 bis 6; in Ungarn, Siebenbürgen; findet sich im Spatheisenstein zu einigen Procenten. Das künstlich dargestellte ist ein weißes, in Wasser unlösliches Pulver, welches sich aber in kohlensauren Wassern auflöst; es findet sich daher auch in Mineralwassern. Das neutrale besteht aus 47,07 Mang., 29,18 Kohlens. u. 23,75 Wass., das natürliche ist wasserfrei.

Schweselsaures Manganoxydul, Protosulfate de M., S. of M., erhält man als Rückstand bei der Entbindung von Sauerstossas aus Braunstein mittelst Schweselsäure, wenn dabei Glühhitze angewendet wird; bei der Entbindung von Chlorgas aus Kochsalz, Braunstein und Schweselsäure. Um es rein darzustellen, wird eine Mengung von Braunstein und Schweselsäure geglüht, die scharf geglühte Masse in Wasser aufgelöst, wodurch sich das Mangansalz auslöst, Eisenoxyd zurück bleibt; die letzten Sparen von Eisenoxyd werden durch Ammoniak entsernt.

Es krystallisirt in blass amethystsarbnen säulensörmigen Krystallen, schmeckt zusammenziehend, bitter, löst sich in 2½ Theilen kalten, weniger leicht in siedendem Wasser, in Weingeist nicht auf, verwittert in der Wärme, wird weiß (auch durch schnelles Concentriren der Lauge schlägt sich ein wasserleeres Salz weiß nieder), wird in der Hitze langsam entmischt, besteht aus 31,93 Mang., 35,87 Schwesels. und 32,20 Wasser, bildet

mit Kali, Ammoniak krystallisirende Doppelsalze. Man hat das schwefels, Manganoxydul empfohlen statt Eisenvitriol zur Reduction des Indigs to der kalten Klipe (Morin), allein die Erfahrung hat durch mehrmalige hier angestellte Versuche bewiesen, daß es nicht gelingt. — Man hat gefunden, daß das schwefels. Manganoxydul mit verschiednen Mengen Wasser verbunden krystallisiren kann *).

[Schwefelsaures Manganozyd, Deutosulfate do M., Deutos, of M., durchs Auflösen von Mangannuyd in Schwefelsaure; eine violette Flassigkeit, welche nicht krystellisirt, durche Abdampfen sich in Oxydulsals

sersetst; (es soll dasselbe felsāuro enthalten.) — 1 phosphate de M., Ph. kommt als basisches Sa vor. - Kieselsaures kommt als 1 kiesels. Sa den; ale 3 kierels, Sale, Auch kommt | kiesels,

ala, nebst Mangan- und Schwees Manganoxydul, Protovilees, schwerlösliches Pulver; sphore. Eisenoxydul verbunden al, Silicate de M., S. of M., Mangankimel vor, in Schwemakiesel, auch im Pyrosmalith,

sineralisches Chamilton.

Mangansaures Kali Sous-mangandriate de potasse, Caméléon minéral, M. of potassa, vou Pott enideckt, erhält man durche Zusammenschmelign von 1 Theil Braunstein und 2 Theilen Pottasche. Die Masse ist schwärzlich-grun, löst sich in Wasser mit donkelgrüner Farbe auf, die Auflösung wird alibaid violett, dann roth, unter Absats von braunen Flocken, Oxydhydrat, und sehr spät fast farblos. Seizt man etwas Säure hinzu, so wird das mangans. Kali neutral und erscheint dann roth, noch mehr Saure enthindet die Mangansaure, die sich jedoch bei Verdünnung hald zersetat, besonders am Sonnenlicht. Jenes Farbenspiel witt in frischem Brunnenwasser, welches atmosphärische Luft und kohlensanres Gas enthält, weit schneller hervor, als in ausgekochtem destillirten VVasser,

Das neutrale Sala erhält man durch weniger Kali, mehr Braunstein, es krystallisiet in dunkel purpurfarbnen Nadeln, schmeckt süfslich-bitter, herb, löst sich sehr leicht in Wasser auf, die Auflösung wird durch Kali violett, blau, zuletzt grün gefärbt. Alle organischen Materien wirken desoxydirend, wodurch Oxydhydrat in braunen Plocken sich absetzt, das Kali alter mit ersengter Kohlensäure sich verbindet.

Man hat das mineralische Chamaleon als Beagens auf arsenige Saure früher gebraucht, später als chemische Zeichnentinte; es giebt nämlich braune Schriftzüge.]

6

^{*)} Brandos in P. A. Bd. 20. 8, 556.

Vierzehntes Kapitel.

Vom Zink.

Zink, Zinc, Spianter, Spelter, Tutenag, Tutanego, (mit letztern Namen wird das chinesische Metall bezeichnet), wurde von Paracelsus im 16ten Jahrhundert als ein eignes Metall unterschieden und mit dem Namen Zink belegt. Die Alten kannten wohl den Galmei, Cadmia, und wendeten denselben zur Messingbereitung an, jedoch das in demselben enthaltne Metall wußten sie nicht darzustellen, obschon ihnen das weiße und graue Oxyd nicht unbekannt waren. Ehe man in Europa Zink in größern Mengen darstellte, erhielt man dasselbe aus China, von wo es die Holländer zuerst, später die Engländer, ausführten.

Zink kommt nicht gediegen, aber als Oxyd, Schweselzink, kohlens., schwesels., kiesel- und thonsaures Oxyd vor. Die wichtigsten Zinkerze sind:

- 1) Zinkblende, Zinc sulfuré, Blende (black-Jack) kommt theils in Krystallen vor, Grundform ein Rhombenoktaëder, theils blättrig, strahlig, fasrig, derb; der Bruch splittrig ins Ebne, von feinem Korn, durchsichtig bis undurchsichtig, von starken Diamant- und Perlmutterglanz, schwarz, braun, roth, gelb, grün; die beiden ersten Farben sind die gewöhnlichsten; specif. Gewicht 3,7 bis 4,2, zum Theil phosphorescirend. Die Zinkblende besteht aus Zink und Schwefel, enthält in der Regel Schweseleisen, S. kupser, S. arsenik, auch S. kadmium, (S. silber). Man trifft die Blende auf Lagern und Gängen im ältern und neuern, seltner im Ur-, häufiger im Ucbergangs- und Flözgebirge, begleitet von Kupfer-, Arsenik-, Eisenkies, Bleiglanz etc.: im Königreich Preußen im Regbzk. Arnsberg im Siegenschen, bei Willnsdorf, am Harz bei Stollberg, zu Kupserberg, Querbach in Schlesien; im sächsischen Erzgebirge zu Freiberg, Annaberg, Breitenbrunn, Rittersgrün etc.; in Böhmen zu Przibram, Miess, Kuttenberg etc.; in Kärnthen zu Raibel und Bleiberg; am Harz zu Clausthal, Lautenthal, Andreasberg, im Rammelsberg bei Goslar; im Herzogthum Nassau im Dillenburgschen, an der Lahn; im Großherzogthum Baden zu Wolfach, Badenweiler, im Münsterthal; .im Canton Graubünden zu Davos; in Frankreich, Großbritannien Flintshire, Cornwall, Cumberland; in Schweden, Norwegen.
- 2) Galmei, Zinc silicaté, Z. oxidé silicifère, Calamine, Pierre calaminaire, findet sich theils krystallisirt, in blättrigen Krystallen, wel-

che sich von einem rechtwinkligen Oktaëder ableiten lassen, in geraden rhombischen Säulen, die meist zu kuglichen und traubigen Massen verbunden sind, tropssteinartig, zerfressen, zellig, derb; Textur strahlig und fasrig, Bruch uneben, kleinkörnig bis erdig, Perlmutterglanz, durchsichtig bis undurchsichtig; grau, grün, gelb, braun, letzteres von beigemischtem Eisenoxyd, specif. Gewicht 3,3 bis 3,52, elektrisch, selbst ohne vorgüngiges Erwärmen. Galmei besteht aus Zinkoxyd, Kieselsäure und Wasser, = 3 kiesels. Zinkoxyd + Wasser. Er begleitet fast überall den Zinkspath, oder das kohlens. Zinkoxyd, von welchem gleich mehr gehandelt werden wird, findet sich im ältern Gebirge in Grauwacke und Thonschieser auf Gängen, häufiger im Flözgebirge, besonders im Kalk, auf liegenden Stöcken. Er findet sich im preuß. Staat Regbzk, Arnsberg im Siegenschen, bei Lindenberg, Iserlohn, Limburg, Brilon; im Regbzk. Aachen bei Busbach und Mausbach unweit Stollberg; im Regbzk. Oppeln in der Herrschaft Beuthen *); in Kärnthen zu Raibel, Bleiberg bei Villach, in Galicien, Ungarn, Siebenbürgen, im Banat; im Königreich Polen, Freistaat Krakau, in Frankreich, England Flintshire, Derbyshire, in Schottland zu Leadhills in Lanark und Wanlockhead in Dumfriesshire, in Sibirien.

3) Zinkspath, edler Galmei, Zinc calamine, Z. carbonaté, Sparry calamine, hat zur Grundform seiner Krystalle ein eignes Rhomboëder, meist in denselben Verhältnissen der Structur und des Vorkommens wie der Galmei, Textur auseinanderlaufend fasrig, Bruch uneben grobkörnig, ins Splittrige und Erdige, durchscheinend bis undurchsichtig, glasglänzend auch perlmutterglänzend; weiß ins Graue und Gelbe (Blaue und Grüne), mit braunrothen Flecken, specis. Gewicht 3,6 bis 4,5, wird durch Reiben - elektr. Man findet ihn in ältern Gebirgen auf Gängen, seltner auf Lagern, häufiger in neuern Gebirgen auf Flözen und liegenden Stöcken. Im preuß. Staat (vergleiche das bei 2, gesagte), im Regbzk. Aachen bei Stollberg, im Altenberg bei Aachen; zu Iserlohn und Brilon im Regbzk. Arnsberg, bei Tarnowitz und Beuthen Regbzk. Oppeln; in Kärnthen, Polen, Ungarn, Frankreich Pierreville bei Cherbourg, in der Umgegend von Bourges und Saumur, bei Figeac, Uzès, Montalet, Deptmt, du Lot, zu Chessy bei Lyon, in den Pyrenäen. In England in der Grasschaft Durham, in Somersetshire bei Mendip-Hills, bei Holywell in Flintshire, bei Alston-Moor in Cumberland etc.; (vergl. unter 2,); in den Niederlanden bei Limburg, Philippeville; in Russland im Altaigebirge.

^{*)} Thürnagel über den Galmeibergbau in Oberschlesien, in K. A. f. B. n. H. Bd. 7. S. 30.

[Im Jahr 1828 und 1829 sind im preuss. Staat an Galmei gesördert worden: '

Oberbergamtsdistrikt	18	328		1829			
im Schlesischen	671,088	Centner	48	2,292	Centner		
Westphälischen	1,919	*		2,867	39,		
Rheinischen				9,146}	*		
_	688,494	Centner.	50	1,305 £	Centner	•	
1783 wurden in Ober	schlesien	gelörder	t	10,00	00 Centr	er.	
1787	•••••	• • • • • • • •	. gegen	13,00)00 »		
1792		•••••	. gegen	18,00	00 »		
1813		• • • • • • •	••••••	17,00	90 ×	•	
1814	• • • • • • • •	• • • • • • •	•••••	48,00	00 »	•	
1815	•••••	• • • • • • • •	•••••	60,00	00 »		
1816		• • • • • • •	••••••	65,00	00 »		
1817	•••••		•••••	86,00	»		
1818		• • • • • • • •	• • • • • • •	100,0	90 »		
1821	• • • • • • • •	•••••	••••••	150,00	00 »		
1822	• • • • • • • •	•••••	•••••	460,0	00. »		
1824		• • • • • • • •	• • • • • • • •	660,0	00 »		
Im Jahr 1824 waren	19 Gru	ben in	Förderung	. Die	gröfste	Förde	

Ausbringen von Zink aus den Zinkerzen. Dieses geschieht 1) aus dem Galmei und Zinkspath, 2) aus der Blende.

1) Aus dem Galmei, Zinkspath.

rung war zu Scharley 280,000 Centner.]

Der mehreste Zink wird aus Galmei gewonnen, welcher, nachdem er vorher gebrannt worden, der Reduction unterworfen wird. Das Brennen hat zum Zweck den Gehalt an Wasser oder Kohlensäure auszutreiben, dadurch das Volum zu vermindern, und die Masse mürb zu machen. Es geschieht theils in Haufen im Freien, theils, mit bedeutender Ersparnis an Brennmaterial, in eignen Brennösen. Im ersten Fall braucht man Holz oder Steinkohlen, zerschlägt darauf den gerösteten Galmei in Stücke von der Größe einer Wellschen Nuß; im letzten geschieht das Vorbereiten auf dem Heerd eines Flammosens, auf welchen das zerkleinerte Erz durch eine Oeffnung im Gewölbe des Ofens geschüttet und ausgebreitet wird. Fig. 16. Tasel VII stellt den Oberschlesischen Calcinirosen im Längendurchschnitt, Fig. 17 im Grundriss dar; a die Oessnung im Gewölbe zum Einschütten des Galmeis, b, b Oessnungen in den Seitenwänden, mit Thüren verschlossen, zum Wenden des Galmeis, c Schornstein, d Feuerbrücke, e Rost, f Schürloch; das Anseuern geschieht mit Steinkohlen. Der Galmei wird alle Stunden gewendet, und nach 5 bis 6 Stunden gut geröstet ausgezogen, worauf wieder von Neuem der Ofen geladen wird. Durchs Brennen verliert der Galmei ungefähr 3 an

seinem Gewicht, wird mürbe, und dunkler rothbraun gefärbt, war en brauner, gelbroth war es weißer. Die oberschlesischen Breunöfen fassen 30 Centner; man verbraucht auf 100 Centner Galmei 15 Scheffel (In den Niederlanden wird das Rösten in Steinkohlen zum Rösten. Schachtöfen vollbracht.)

Die Reduction des im Galmei enthaltnen Zinkoxyde geschieht durch einen Zuschleg von Kohlen, welche dem grob gepulverten, oder in kleine Stückehen zerpochten Galmei beigegeben werden; man bedient nich theils der Holzkohlen, theils der kleinen Coaks, Cinders, die beim Breu-

men auf Rosten durch die E flüchtig ist, ao erfordert diwie sie zur Destillation ni a), theils des Tiegelapparat Verfabren, von Watt eing a) senkrechter irdner Röh in Karnthen tiblich, 3) horiz stillation, lütticher Einrich

Da aber Zink in der Hitze seihen verschloßne Apparate, a bedient sich zu dem Ende Ien Destillation, englisches bu Röhrenapparata, und zwar genden Destillation, vordem , sur seitwärts gehenden Dei der Muffeln mit Hälsen, wo-

bel gleichfalls eine schräge Destillation statifindet, in Oberschlesien, Polen, Krakau, Galićien, Graubünden.

a) Englisches Verfahren der Destillation des Zinks im Tiegelapperat. Die Zinkhütten trifft man in der Gegend von Bristol und Birmingham an, auch bei Sheffield, erstere beziehen den Galmei aus Flintshire and Mendips-Hill, letztere aus Alston-Moor in Cumberland. Sie Begen wegen niedeiger Zinkpreise meist alle im Fristen, da schlesischer Zink dort wohlfeiler zu haben ist. Die Zinkschmelzöfen sind theils viereckig, theils rund, wie der suf Tafel VII Fig. 5 im senkrechten Durchechnitt, und in Fig. 6 im Grundrifs dargestellte Ofen; letztere verdienen den Vorzug; sie sind auf 6 bis 8 Tiegel eingerichtet, mit einem Kuppelgewölbe a, überwölbt, stehen unter einem kegelförmigen Rauchmantel b. welcher als Schornstein zur Verstärkung des Zugs und Abführung des Rauchs dient. In demselben befinden sich so viele Thüren c, c, c, als es Häfen im Ofen giebt, in dem Ofengewölbe eben so viele Oeffnungen &, d, d, durch die der Rauch aus dem Innern des Ofens in den Mantel abzieht, und die Häfen besetzt werden können. In den Umfassungswänden befinden sich für die Häfen Aufbrechlöcher, durch welche man dieselben in den Ofen einsetzt und auszieht, wenn sie unbrauchbar geworden; die Oeffnung wird nach dem Einsetzen vermauert. Die Häfen werden in einem Flammofen mit zwei Feuerungen von beiden Seiten vorgewärmt, wie bei den Glasöfen üblich ist, der Transport der glühenden Häfen geschieht mittelst einer eisernen Zange, die auf einem eisernen sweirädrigen Gestell befestigt ist. e der Rest, f die Heitzthür, g der

Aschenfall. Die Häsen h, h, h haben in der Mitte des Bodens ein Loch, welches bei der Besetzung mit Galmei und & Kohlen mit einem Holzpfropfen geschlossen wird, dessen Kohle dann, wenn die Hitze steigt, das Aussließen des stüssigen Zinks und der Beschickung verhindert. Die Heerdsohle, i, i, auf welcher die Tiegel stehen, ist unter jedem durchbrochen, so daß man zur Oeffnung im Boden derselben von unten vermöge angelegter Gewölbe gelangen kann; in der Oessnung der Tiegel ist ein nach unten konisch verjüngtes Rohr von Eisenblech, k, befestigt, an welches. wenn die Destillation anhebt, ein langes Blechrohr angeschoben wird, in welchem sich die Zinkdämpfe zu Tropfen condensiren und in ein untergesetztes Gefäss mit Wasser, I, fallen. Das Besetzen der Tiegel geschieht von oben durch eine im Tiegeldeckel befindliche Oeffnung, welche so lange beim Anseuern offen bleibt, bis eine bläuliche Farbe der Flamme eine Verslüchtigung von reducirtem Zink anzeigt; darauf wird die Oessnung mit einer Platte von seuersestem Thon, m, verschlossen. Die eisernen Röhren versetzen sich nicht selten durch das erstarrende Metall, sie müssen daher von Zeit zu Zeit mit einem glühenden Eisen geräumt werden. Das gesammelte Werkzink wird dann in eisernen Kesseln umgeschmolzen, wobei man die Obersläche des schmelzenden Metalls mit Kohlenstaub bedeckt; das als Nebenproduct gewonnene Oxyd wird zur wiederholten Reduction bestimmt, und das Metall in Eingüsse ausgegossen. Ist die Destillation beendet, so wird die Röhre vom Tiegelboden abgenommen, die Kohle durchgestoßen, und der sämmtliche Inhalt des Tiegels entleert. Im Durchschnitt hält ein Tiegel 4 Monate aus. Die Zinkgewinnung beträgt 40, 33\, bis 25\} des Galmeis.

[Mosselmann in K. A. f. B. u. H. Bd. 13 S. 357. —

b, α) Destillation in senkrechten Röhren, wie es in Kärnthen üblich war. und im Banat zu Dognaska betrieben wurde. Diese Einrichtung hatten die Zinkhütten zu Döllach bei Greisenburg, zu Großkirchheim und Lainach, in welchen man den Galmei von Raibel und Bleiberg zugutemachte. Es waren in vier aneinander gebauten Flammösen senkrechte irdne Röhren in 10 Reihen, jede zu 16 Stück, aufgestellt, welche mit der engern Endigung durch die Heerdsohle hindurch nach einem unter dieser befindlichen Gewölbe reichten, in welchem die Zinkbehälter Afgestellt waren. Damit die Beschickung dieser Röhren nicht unten durchfallen konnte, wurden in die letztern eiserne Kränze eingelegt, die in der Höhe der Heerdsoble lagen; auf diese trug man das Gemeng von Galmei und Kohlen ein. (Man setzte auch wohl noch Salz hinzu, auch besprengte man das Gemeng vorher mit Pottaschenauslösung!) Jeder Osen war auf 160 Röhren eingerichtet, es wurden aber nicht so viele in Thätigkeit gesetzt, indem man gleichzeitig neu angesertigte Röhren brannte und leer einsetzte; jede Röhre fasste 20 bis 21 Psund der Beschickung.

Man brachte von 2340 Pfund Galmei gegen 800 Pfund Werkrick aus, welcher umgeschmolzen gegen 700 Pf. (?) Kaufrink lieferte. Dieses Verfahren erforderte viele Röhren, denn sie zemprangen leicht, man feuerte mit Holz, welche Umstände zusammengenommen das Ausbringen sehr vertbeuerten.

Hollunder's Tagebuch einer metallargisch-technologischen Reise etc. Nürnberg 1824, S. 373 u. Taf. 26.]

b, 6) Man bedient sich zu Lüttich, wo man den Galmei vom Altenberg bei Aachen auf Zink benutzt, eines Reductionsofens mit horizontalen irdnen Röhren, wie sie später gebrande gebrande Galmei wird fein gemahlen mit haselnufsgroß eines Volums beschickt.

[Der Zinkbrennofen, Tafel \ rechten Durchschnitt durc his sum Schornstein 9 1 und reichlich 4 F. breit, d. Aschenfall, b der Rost, c d.

Vorderansicht, Fig. B im senkestellt, ist von der Hüttenschle Liebten etwas über 3 F. tiel, hornsteins 18 bis 20 F. a der d der Heerd, e, e der Arbeits-

raum, f das obere Gewölbe, welches den Arbeitsraum schliefet, f1 zweites Gewölbe, welches die Kappe des Ofens bildet, g der Schornstein, h Brandmauer, welche sich an eine schmale Seitenwand des Hüttengebludes anlehnt. Der Reverbeerd, Heitzraum, Aschenfall liegen unter · der Hüttensohle, so daß die obere Fläche des erstern in gleicher Ebne mit der letztern sich befindet. Durch den gewölbten Heerd zieht das Reuer nach dem Fenerraum durch 10 Füchse i, i, zu 2 in einer Linie; swischen diesen 5 Paar Zugöffnungen in der Sohle des Heerds liegen die untersten Röhren k, die auf dem Heerd unmittelbar ruhen; die zweite, dritte Reihe der Röhren k, k, liegen über der untern in einer paralleien Lage, um einige Zoll von einander abstehend; in der sechsten · Reihe liegen nur 2 Höhren, so dals im Ganzen 22 Röhren in einer Fenerong sich befinden. Sie ruben vorn und hinten auf seuerlesten · Ziegeln auf, welche mit den vertikalen Scheidewänden vorn ein Fachwerk bilden, I, I, L. Die Röhren sind 3 Fuss lang, 4 bis 5 Zull im Lichten weit, & Zoll stark, sie werden aus feuerfestem Thon und gebrauntem Thoncement gefertigt, auf einer Scheibe aufgedreht, und fo einer Schablone ausgeformt; sie fassen 40 Pfund der Beschickung. Das Fener, welches durch die Puelse i, i in den Arbeitsraum gelangt, umspühlt die Röhren und sieht durch die Oeffnungen m, m, m in beiden Gewölben des Ofens nach dem Schornstein; zur Beförderung (?) des Zogs ist bei n eine Oeffnung in der Vorderwand zwischen den beiden Gewölben angebracht, durch welche der äußern Luft der Eintritt ge-

Die beiden schmalen Seitenthauern o, o des Ofens stehen einen Fuß weit vor dem Fachwerk hervor, und swar deshalb, um in 10 zu beiden

Seiten angebrachte Haken p, p, 5 eiserne Schienen q, q horizontal über einander einlegen zu können, auf welchen die eisernen Vorlagen r, r mit ihren vordern Enden ruben. Diese sind 14 Fuss lange konische Röhren von Gusseisen, hinten 12, vorn höchstens 1 Zoll weit; sie werden, nachdem die Röhren gefüllt worden, an dieselben so angelegt, dass die Vorlagen sehr wenig nach hinten geneigt sind, damit der flüssige Zink nicht auslause, der Zwischenraum wird mit Lehm verstrichen; sie dauern nur etwa 3 Wochen bei täglichem Gebrauch aus. Man verlängert auch mitunter die Vorlagen durch aufgesteckte Blechröhren mit sehr engen vordern Mündungen, um den Zinkverbrand zu vermindern. der Osen im Gang, so brennt zu allen Mündungen der Vorlagen ein bläuliches Flämmchen heraus; alle 2 Stunden zieht man mit eisernen Kratzen das flüssige Metall in einen untergehaltnen Lössel; in 12 Stunden ist die Ladung abdestillirt, die Röhren werden geräumt, neu geladen, die Vorlagen wieder angelegt, und so fortgesahren. Man erhält in 12 Stunden 100 Pfund Werkzink, der in gulseisernen Kesseln verschmolzen, in Formen gegossen, als Kaufzink in den Handel kommt; Abgang beim Umschmelzen 10%.

Hollunder's Tagebuch etc. Seite 349. Taf. 24.]

c) Beschreibung der in Oberschlesien '), Polen, Krakau, Galicien üblichen Zinkdestillation in Muffelösen. In der neuern Zeit sind in Oberschlesien in der Standesherrschaft Beuthen viele Zinkhütten angelegt worden; im Jahre 1823 waren 34 Hütten mit 4,958 Muffeln theils in Betrieb (25 Hütten), theils im Bau, theils im Fristen; nur eine Hütte ist landesherrlich, die Lydognia-Zinkhütte auf der Königshütte, die übrigen sind alle gewerkschaftlich. 1828 waren 23 Hütten im Betrieb, 9 im Fristen, 2 im Bau begriffen. 1829 zählte man 31 Hütten, 27 in der Herrschaft Beuthen, 4 in der Herrschaft Pless.

Auf Tafel VII sind in den Figuren 9 bis 22 die in Oberschlesien gebräuchlichen Oesen zum Calciniren des Galmeis, zum Zinkdestilliren, Abwärmosen sür die Musseln, nebst den einzelnen Theilen derselben, dargestellt. Die Musseln werden aus seuersestem Thon mit einem Zusatz von gebrannten Musselscherben (Charmotte) dargestellt; seuersester Thon wird zu Ruda, Krzeszowitz, Kattowitz in Oberschlesien gegraben. Die Ansertigung geschieht mittelst Klopser über hölzerne Chablonen. Sind die Musseln gehörig lusttrocken, so werden sie in einem eignen Abwärmosen Tas. VII Fig. 18 im Längendurchschnitt, Fig. 19 im Grundris, getrocknet und gebrannt. Dieser Osen hat keinen

^{*)} Lesoinne und Perdonnet über Lagerung, Förderung der Zinkerze und deren Ausbringen in Oberschlesien und Polen, in den A. d. M. II serie Tom. 4. p. 305.



Oberschiesischer Zinkafen.

Rest, sondern en brennen die Steinkohlen auf einem durch die Fenerbrücke a abgegrünzten Theil der Heerdsohle, um eine heftige Gluth zu
vermeiden; durch 3 Oeffnungen b, b, b wird Luft zugeführt, und die
Flamme und der Rauch durch zwei enge Kanöle c, c nach dem Schornstein d geleitet. Man stellt die Muffeln durch die Einsatzthür e auf den
Heerd dieses Ofens in 1½ bis 2 Zoll Abstand von einander auf Unterlagen von Ziegelsfeinen auf, damit die Flamme sie alleuthalben umspühlen kann. Das Anfeuern dauert 6 bis 7 Tage, und nur sehr langsam
lüßt man die Bitze bis zur Weißelnth steigen. Dieselben werden dann

glähend aus dem Ofen gen Hälse der Muffeln, Fig 12 ders gezeichnet, welches gewöhnlichem Töpferthon Scherben, auf 2 Theile gung geschieht gleichfalls Oeffnung, a Fig. 12 und 1 geworden ist, eingeschnitten

den Zinkofen eingesetzt. Die form doppelten Maßetab besounertragen haben, werden aus jutz von zerstoßenen gebrunnten keil der letztern; die Aufertiterne Chablone. Die vordere sichdem die Masse etwas hart eils den Hals zu reinigen, wenn

sich Zink in ihm festsetzen sollte, theils auch zum Eintragen neuer Besetzungen.

[Beschreibung des oberschlesischen Zinkosens, Tasel VII, Fig. 9, 10 a. 11.

Die in Oberschlesien gebräuchlichen Oesen zur Zinkdestillation sind Doppelösen, jeder zu 10 Musseln eingerichtet, von denen die Hälste nach der einen, die andere nach der andere Seite ausmünden, sie atolien mit ihrer gemeinschaftlichen Rückwand aneinder und sind mit einander verbunden. Hier ist nur ein einsacher geseichnet. Fig. 9 A zeigt einen Längendurchschnitt des Osens durch die Mitte; Figs 9 B eine Längenansicht; Fig. 10 den Grundriss und zwar A mit den Musseln, B ahne dieselben; C Grundriss unter der Heerdschle e d Fig. 9, wegen der Vortagen p; D Grundriss über der Heerdschle e d Fig. 9, auf welcher die Musseln lagern; (Fig. 9 u. 11); E Grundriss nach der Linie ab Fig. 11.

In allen Figuren bezeichnen gleiche Buchstaben gleiche Gegenstände. Der Ofen ist viereckig, mit einem Tonnengewölbe üperspannt, welches aus fouerfestem Thon mit Sand gemengt über Rüstbögen geschlagen wird; auf jeder Längenseite schließen sich 5 kleine, neben einander liegende, durch schmale Pfeiler e, e, e getrennte, Gewölbe f, f, f, aus gleichem Material angefertigt, an das Hauptgewölbe au, durch welche die Muffeln g, g auf den Heerd h, h gebracht werden. Die 4 äußern Muffeln an jeder Ecke des Ofens, gf, sind länger, und das Gewölbe ff etwas größer. a der Muffelhals, ß der Vorstoß, (siehe Fig. 12, 13, 14), r die Vorsetsplatte (siehe Fig. 15). i, i sind Abzüge für die Flamme im Gewölbe, k, k desgleichen, welche in der Vorder- und Hintermaner aufsteigen, um die Cirkulation des Feners vorn und hinten gleichmäßig zu bewirken. Die Räume 1, 1 unter dem Heerd werden mit schlechten

Wärmeleitern, Asche etc. ausgefüllt; m., m die Rostbalken, auf welchen die Roststäbe n ruhen; o der tiefe Aschenfall, um einen starken Zug zu erzeugen. Zum Anseuern dienen Steinkohlen.

Fig. 12 Längendurchschnitt eines Musselhalses, Fig. 13 Vorderansicht desselben, a, viereckige Oessnung im Vordertheil, um mit einer Schausel die Ladung eintragen zu können. Fig. 14 Längendurchschnitt des Vorstoßes β, welcher durch eine quadratische Oessnung in der Heerdschle q hindurchgeht, die Zinkdämpse und Tropsen nach der Vorlage p leitet. Fig. 15 Vorderansicht der Vorsetzplatte r, mit welcher jede Mussel nach vorn geschlossen wird; sie hat 2 Ausschnitte, der obere s nimmt den Hals der Mussel auf, der untere t wird zum Reinigen derselben benutzt, und ist während der Destillation durch eine Thouplatte verschlossen, siehe Fig. 11. Fig. 12 bis 15 einschließlich sind nach einem doppelten Maßstab gezeichnet. Fig. 20 bis 22 stellen den Osen zum Umschmelzen des VVerkzinks dar, und zwar Fig. 20 die Vorderansicht, 21 einen Querdurchschnitt, 22 eine Ansicht von oben. a Heitzthür, b Rost, c Feuerbrücke, d Fuchs, e Schornstein, f, f, f Schmelzkessel aus Gusseisen.]

Sobald die neuen Musseln aus dem Anwärmosen glübend in den Zinkesen gebracht worden sind, werden sie erst ohne Beschickung der stärksten Hitze ausgesetzt, dann durch die untere Oeffnung t in der Vorsetzplatte r mit } Centner gerösteten Galmei und dem Volum nach ebenso viel Cinders (kleine durch den Rost gefallne Coaks, } Centner am Gewicht), und einigen Pfund Zinkoxyd und Schlacken vom Umschmelzen, welche vorher unter einander gemengt werden, beschickt; der Hals an die obere Oeffnung sangesetzt, die untere t geschlossen, und alle Fugen mit Thon verstrichen. So wie nun die Hitze steigt, erfolgt die Reduction des Zinkoxyds, das Metall geht in Dampfform durch den Hals, wird hier tropfbar flüssig und fällt durch die untere Oeffnung desselben durch den Vorstoss β in die Vorlage p. Es ist nicht zu vermeiden, dass ein Theil des Zinks bei dem Zutritt der Lust verbrennt, daher denn auch weißes Zinkoxyd sich mit in dem Zinkbehälter ansammelt, und in den Hälsen absetzt, auch fliegt in dem Hüttengebäude lockeres Zinkoxyd, (Lana philosophica!) umher; man rechnet, dass 2 bis 4 Zink zu Oxyd verbrennen. Nach 24 Stunden ist die erste Post abgetrieben, man trägt eine zweite durch die vordere Oeffnung a in den Hälsen mittelst eigens gesormter schmaler Schauseln ein, ohne die Rückstände vorher auszuziehen. Ist auch die zweite abgetrieben, so wird der Rückstand durch die untere Oeffnung t in der Vorsetzplatte r der Muffel aus- ' gezogen, der Hals abgenommen, und wenn es nöthig mit einem neuen vertauscht, dann von neuem beschickt. - Ist der Galmei kadmiumhaltig, so sind die ersten Portionen des übergehenden Metalls sehr reich

an Kadmium, so wie auch dann zuerst braunes Kadmiumoxyd in dem Behälter sich ansetzt, denn Kadmium ist flüchtiger als Zink. Man hat daher auch seit einigen Jahren in Schlesien das Kadmiumoxyd enthaltende Zinkoxyd besonders aufgefangen, und auf Kadmium benutzt; siehe beim Kadmium. — Die Ausbeute an Zink ist natürlich sehr relativ, zwischen 49 und 31,65 des gerösteten Galmeis, im Durchschnitt rechnet man 405; auf 1 Centner metallisches Zink gehen 4 Tonnen Steinkohlen auf, auf 100 Centner 3,3 Musseln, welche verloren gehen.

Das Werkzink (Tropfzink, weil es aus einzelnen an einander gestigten Tropfen besteht) wird in gusseisernen Kesseln, f, f Fig. 21 und 22, welche 10 Centner fassen, umgeschmolzen, um es als Kaufzink in den Handel zu bringen, oder zu Zinkblech auszuwalzen. Bei dem Umschmelzen ist es nothwendig, jede Steigerung der Temperatur zu vermeiden, weshalb man, wenn das Metall eingeschmolzen ist, neue Portionen hinzubringt, um die Masse abzukühlen. (Dass beim freien Zutritt der Lust Abbrand durch Bildung von Oxyd stattfindet, leuchtet ein.) - Man lässt das Zink in gusseiserne Eingüsse laufen, und erhält dadurch zolldicke Platten. Die eisernen Kessel, in welchen das Umschmelzen geschieht, werden dabei stark angegriffen, indem sich Eisen mit Zink legirt, und in Schuppen vom Boden der Kessel ablöst; man kann die Masse auf Zink benutzen, aber das Zink wird auch eisenhaltig. Man hat daher vorgeschlagen, die innere Fläche derselben mit Lehm und Thon zu überziehen. Soll das Zink gewalzt werden, so ist es gut, wenn das Metall bei möglichst niedriger Temperatur geschmolzen und in vorgewärmte Eingüsse geleitet wird *).

Man gewinnt in Oberschlesien auch aus dem zinkischen Ofenbruch, dort Schwamm genamt, einem unreinen Zinkoxyd, welches sich in den Schüchten der Eisenhohöfen um die Gicht herum ansetzt, und von Zeit zu Zeit ausgebrochen wird, Zink, welches etwas mehr Blei enthält, als das aus dem Galmei erzeugte. Diese Ofenbrüche liefern mehr Zink, als der Galmei, und aus ihnen stellte man auch zuerst Zink, früher als aus Galmei, dar.

[Beschreibung der Lydognia-Zinkhütte in K. A. f. B. u. H. Bd. 2. H. 2. S. 66; der schlesischen Zinkhütten von *Perdonnet* in den Annal. de l'industr. franc. T. 4. p. 305.

Im Jahr 1823 wurden in Oberschlesien 148,358 Centuer Werkzink, und aus diesem 127,500 Centuer Kaufzink gefertigt, (148 Schmelzabgänge), 1 Ctr. 87 Pf. Zinkoxyd gewonnen; hiezu wurden 606,000 Ctr. Galmei

^{*)} Mentzel Versuche die Sprödigkeit des Zinks zum Behuf des Walzens zu beseitigen, in K. A. f. M. G. etc. Bd. 1. S. 411.

Galmei gebraucht, welcher calcinirt 395,000 Ctr. ausgab (34,8% Verlust durchs Rösten), 924,000 Tonnen Stück- und 5,000 Tonnen bleine Kohlen, also 7,3 Tonnen auf den Ctr. Kaufsink. Im Jahr 1825 wurden 246,574 Ctr. Kaufzink, 1828 183,408% Ctr. und 1829 132,608% Ctr. im ganzen Staat gewonnen, und zwar:

Oberbergamtsdistrikt	1828		1829		
im Schlesischen	182,0041	Centner	131,137	Centner	
Westphälischen	720	*	738	*	
Rheinischen	684	»	733	»	
	183,408	Centner	132,6081	Centner.	

Osenbruch wurde in Oberschlesien 1828 2,229 C. gesammelt und auf Zink verhüttet. — Die Einsuhr betrug 1828 an rohem Zink 9 C., an Zinkblech 105 C.; die Aussuhr vom erstern 204,171 C., vom letztern 3,986 Centner.]

2) Es wird auch aus der Zinkblende, dem Schwefelzink, Zink ausgebracht. In England wird die Zinkblende nach dem Pochen und Waschen auf dem Heerd eines Flammofens geröstet, und dabei immerfort umgewendet. Man verbraucht hiezu den vierfachen Betrag an Steinkohlen, der Gewichtsverlust beträgt 20 g, das Rösten dauert 10 bis 12 Stunden. Beim Zinkschmelzen mengt man } geröstete Blende, } geröst. Galmei und 1 Theil Kohlen dem Raum nach; das Ausbringen beträgt meistens 30 g. In der neuesten Zeit ist die Gewinnung von Zink aus Blende besonders im Canton Graubünden zu Kloster *) und Ballolina betrieben worden, (aus der Blende von Davos). Dieselbe wird zweimal geröstet, der Schliech mit 3 Volum gelöschtem Kalk zusammengeknetet, Ziegel daraus gestrichen, welche zu 10,000 in einen eignen Röstofen eingesetzt werden, der viel Aehnlichkeit mit einem Ziegel- oder Töpferofen hat; das Anseuern geschieht mit Holz, man verbraucht für den Kubikmeter der Ziegel 1,5 Km. Holż. Die zweite Röstung wird auf der Zinkhütte zu Kloster veranstaltet; hiezu sind 4 Flammösen bestimmt, welche an den 4 Ecken eines großen Zinkreductionsofens (nach schlesischer Art auf Muffeln eingerichtet) angebaut sind, damit das Feuer derselben noch für letztern genutzt werde. Auf jeden Flammheerd werden ungesähr 7 Centner einmal geröstetes Erz ausgebreitet, sleissig umgewendet, und von Zeit zu Zeit Kohlenlösche hinzugesetzt; in 24 Standen ist das zweite Rösten vollendet, der Gewichtsverlust beträgt 20%; die geröstete Masse enthält 38 g Zinkoxyd, 2,4 schwefels. Zinkoxyd, 1,0 Schwefelzink, und 47,5 schwefels., kohlens., ätzenden Kalk. Der Zinkreductionsosen besteht aus zwei aneinander gebauten Doppelösen nach

^{*)} De Villeneuve über die Zinkgewinnung aus der Blende in den A. d. M. II. série Tom. 5. p. 103.

I. 2

Zinkgewinnung aus der Blende. Zgw. am Harz.

schlesischer Construction; man reducirt binnen 24 Stunden 12 Centner geröstete Blende, so viel als 3 Oefen täglich rösten können; die Besegnung einer jeden Muffel beträgt 3 Centner, welche binnen 12 Stunden abgetrieben; nach 16maligem Laden werden die Muffeln ausgeräumt; die Dauer derselben durchschnittlich ein Monat. Zum Darren des Holzes sind 8 Darröfen angelegt. — Man gewinnt von 300 Pf. gerösteter Blende durch eine Destillation aus 12 Muffeln 130 bis 140 Pf. Werkzink, oder 43 bis 46 g., die Rückstände enthalten noch 5,4 g Zink. Zu einer solchen Destillation werden 25 Kubikmeter gedarrtes Holz verbrannt.

Endlich gewinnt man sZink als Nebenproduct i
und Kupfererze; man ver
welche bald mehr bald m
Die dortigen Bleischachtöfer
troffne Einrichtung, einen
den Blei- und Kupfererzen
an der Vorderwand des Scs

n Unterharz bei Goelar zu Oker wieden zinkischer Blei-, Silberst die Erze des Rammeleberga,
n Blende eingesprengt enthalten.
nn diesem Zweck besonders geZinkstuhl. Da nämlich das im
nk sich verflüchtigt, so hat man
a Schieferstein angebracht, wei-

cher fast horizontal gelagert, ungelähr a Fuß weit in den Schacht himeinreicht, und nach einem in der Vorderwand angelegten schräg abfallenden Kanal den Zugang möglich macht. Man giebt nun an der Vorderwand Kohlenlösche auf, diese bildet über dem vorragenden Stein
eine Säule von Kohlenklein, welche Zinkdämpse ausnimmt, die sich in
derselben niederschlagen. Von Zeit zu Zeit wird der Kanal in der Vorderwand geössere Menge Zink verbrennt, und setzt sich als Osenbruch
an den Schachtwänden oben an der Gicht an, und würde den Schacht
unsehlbar verstopsen, wenn nicht von Zeit zu Zeit derselbe entsernt
wurde. Man gewinnt zu Oker nach jedem Schmelzen von 12 Tagen
2 Centner Osenbruch, mehr von Bleierzen, als von Kupsererzen, bei
deren Ausschmelzen man mehr metallisches Zink erhält. Dieser Osenbruch wurde zeither auf Messing benutzt (siehe bei diesem), allein
jetzt nicht mehr.

Das Kaufzink kommt theils in zolldicken Platten in den Handel, theils wird auch viel Zink zu verschieden starkem Blech ausgewalzt, was in Oberschlesien zu Rybnick, Malapane, auf der Friedrichshütte und auf dem Kupferhammer zu Neustadt-Eberswalde und Hegermühl am Finowkanal geschieht. Zu diesem Ende wird das Zink theils nochmals umgeschmolzen, theils auch nicht, je nach der Beschaffenheit desselben, welche weniger von der Qualität der Erze, als von der Behandlung des Zinks beim Schmelzen abzuhängen scheint. Die Zinkplatten werden in Anwärmöfen von Almlisher Construction als die für Eisenblech, jedoch

so, dass nur eine gelinde Hitze hervorgebracht wird, auf einen gehörigen Grad erhizt: der Arbeiter probt die Erwärmung empirisch dadurch, dass er auf die heissen Platten spuckt, wenn der Speichel in Kügelchen längs der Oberfläche sich bewegt und verdampft, so sind sie gehörig warm; eine andere Probe ist die, dass der Arbeiter mit flacher Hand darauf schlägt. Auch die Walzen des Walzwerks müssen eine Temperatur von 100° haben, welche sie nach und nach erhalten, wenn man starke Platten auf ihnen walzt. In 12 Stunden walzt man 12 bis 14 Centner große Platten, 6 Fuss lang, 2 Fuss breit, von denen 10 bis 11 einen Centner wiegen, dagegen 24 bis 25 Centner Platten von 3 F. Länge, 2 F. Breite, von denen 14 bis 15 auf einen Center gehen; 1 Scheffel Steinkohlen wird auf jeden Centner Zinkblech zum Anwärmen und Umschmelzen gerechnet; nach dem Walzen werden die Bleche nochmals in den Abwärmeosen gebracht. In den Niederlanden bedient man sich zum Anwärmen des Zinks, um eine stets gleichmäßige Temperatur zu bedingen, der Salzauflösungen, die man in Pfannen kochend macht, in welche die Platten gelegt werden.

[Zink läst sich auch zu Draht ziehen, dazu gehört aber ein sehr schmeidiges Metall; man hat ziemlich seine Nummern gezogen, so sein wie der dünnste Zwirn, wie auch eine Probe in der Fabrikatensammlung des Königl. Gewerbinstituts beweist; Zinkdraht sindet jedoch keine Anwendung. Zinknägel sertigt man auf dem Kupserhammer zu Neustadt-Eberswalde, in Lüttich u. a. a. O.; zu dem Ende wird Zinkblech in dünne Streisen geschnitten, erwärmt, durchs Schmieden zugespitzt, nach der Länge der Nägel abgehauen, und an die so erhaltnen Stiste in einem Gesenk, wie bei den Nagelschmieden, auf einem Ambos die Köpse angeschmiedet. Man hat Zinknägel zum Besestigen von Zinkblech bei Bedachungen angewendet, weil dieselben keine elektrische Erregung, im Vergleich mit eisernen oder kupsernen Nägeln, bedingen (vergl. I. S. 277.).]

Eigenschaften des Zinks. Das Metall besitzt eine bläulichweisse Farbe, einen blättrigen Bruch, starken Glanz, läust aber an seuchter Lust leicht an und bedeckt sich mit einem schmutzigweissen, aschgrauen Ueberzug (Oxyd), welcher die sernere Einwirkung des Sauerstoffs der Lust hemmt; sein specis. Gewicht beträgt 6,861 bis 7,1, das des gewalzten Zinks 7,19 bis 21; Zink ist weit weniger dehnbar als Blei und Zinn, es kann durch Hammerschläge zertrümmert werden, besonders leicht in der Kälte und bei einer Erhitzung auf 200°; wenn man aber dasselbe innerhalb 100° bis höchstens 150° erwärmt, so ist es hämmerbar, lässt sich auswalzen, strecken, auch kann man es zu Draht ziehen. Nach Musschenbroek trug ein Zinkdraht von 2 Millimeter Stärke ein Gewicht von 12,72 Kilogramme, nach Guyton de Morveau aber 101,7

Pfund. Zink dehnt sich beim Erwärmen unter allen Metallen am stärksten aus, nämlich von 9 bis 100° im Längendurchmesser um

0,00294167 Smeaton = $\frac{1}{140}$ ungelibr, 0,00305100 Guyton de Morveau,

das gehömmerte nm 0,00310833 Smeaton = 1122 ungefähr.

Zink verhält sich zu allen andern Metallen, die im bürgerlichen Lehen vorkommen,

elektrisch, worouf seine Anwendbarkeit zu gewissen.

Zwecken beruht, vergleiche vorn I. Seite 277; es schlägt fast alle dehnsamen Metalle aus ihren Auflösungen regulinisch nieder, ausgenommen Ei-

sen und Nickel. Das Zins beleckt sich dabei mit et neuert, wenn man sie al dämpfe eine grüuliche Lie Hitze bildet es Dämpfe us Darstellungsweise). Zink Wasser nicht, aber wenn eine sehr schwache zersetz. derch die verbrennenden Zinlegeschen wird. Bei steigender destilliren (vergleiche oben die Kohlensäure befreiten Kohlensäure nethält, so erfolgt ing, welche ober ochr bald auf

hört, so wie ein Hautchen von kontens. Zinkuxyd die Metalifläche bedeckt; dagegen wird das Wasser vom Zink in der Glühhitze zerlegt. Setzt man zum Wasser irgend eine Säure hinzu, so entbindet sich Wasserstoffgas in Menge, während sich das Zink oxydirt und mit der Säure verbindet (vergleiche vorn L. Seite 94.).

Das gewöhnliche käufliche Zink ist nicht rein, es enthält etwas Blei, Kadmium, Arsenik, Kupfer, Eisen, Kohlenstoff, kann durch wiederholte Destillation nur unvollkommen gereinigt werden, Indem dennoch ein wenig Blei, Arsenik, Kadmium mit übergebt; von der Abscheidung des Kadmiums siehe bei diesem. Will man reines Zink bereiten, so muß man aus dem schwefels. Zinkoxyd reines kohlens. Oxyd darstellen, und dieses mit Kohle destilliren. Zink löst sich in schwefliger und Schwefelsäure, in Sals- und Salpetersäure, Essig, überhaupt in den Säuren sehr leicht auf, weshalb es zu mancherlei Geräthen nicht anwendbar ist, indem seine Salze sämmtlich Erbrechen erregen.

Gebrauch des Zinka. Theils wird Zink zur Fabrikation von Messing, Bronze (wovon später beim Kupfer das Nähere), theils Zinkblech zum Dachdecken, zu diesem Behnf auch Zinknägel, zu Badewannen, Wassergefäßen verschiedner Gestalt angewendet, in welchen Wasser, nur nicht zum Gebrauch als Getränk, aufbewahrt werden soll; ferner zu Rinnen und Wasserröhren; zur Zinkdruckerei, zu Platten für Voltasche Säulen, zur Entwickelung von Wasserstoffgas, zur Bereitung von reinem Zinkvitriol, in der Feuerwerkerei, u. a. m. angewendet. — Es verdient erwähnt zu werden, dass Zink, wenn es mit Metallen, die eine hohe

Schmelzhitze haben, legirt werden soll, theils bevor jene schmelzen sich zum Theil verstüchtigt, theils, wenn er in jene nach deren Schmelzen eingetragen wird, leicht Explosionen verursacht. — In Berlin ist Zinkblech seit 1813 zum Dachdecken angewendet worden.

[Ueber die Anwendung des Zinks zum Dachdecken siehe Crelle's Journal für Baukunst, Bd. I. S. 73 und 199.]

- 1) Zinksuboxyd bildet sich, wenn Zink theils lange in Wasser liegt, theils der Lust ausgesetzt war; es sieht, so lange es seucht ist, schwarzgrau aus, beim Abtrocknen wird es aschgrau, sitzt sehr sest aus der Fläche des Metalls, schützt es vor weitergreisender Einwirkung der Lust und des Wassers, bildet also eine natürliche Schutzwehr gegen meteorische Einslüsse, bedingt selbst eine schwierigere Lösung in Säuren. Mehrere Chemiker glauben, es sei ein Gemeng von Zinkoxyd und Zinkmetall (?).
- 2) Zinkoxyd, Protoxide de Zine, Pr. of Z., Zinkblumen, Fleurs de Z., Flowers of Z., (Lana philosophics, Pompholyx), weißes Nicht *), Nikilum album, kommt mit Eisenoxyd und Eisenoxyd + Manganoxydul verbunden vor, als sogenanntes rothes Zinkoxyd und Franklinit, ersteres derb, von blättriger Textur, durchscheinend bis undurchsichtig, roth; letzteres, welches nur 17% Zinkoxyd enthält, in derben Massen, eisenschwarz, von dunkel-braunrothem Strich, magnetisch, aber nicht polarisch, beide in Nordamerika.

Man erhält Zinkoxyd sowohl auf trocknem als nassem Weg.

e) Durchs Verbrennen von Zink. Bereits oben bei der Beschreibung der Reduction des Zinks aus den Zinkerzen ist angeführt worden, dass ein geringer Theil des metallischen Zinks beim Ueberdestilliren verbrennt, und sich weises Oxyd bildet, welches in Gestalt weiser zarter Flöckchen in der Lust schwebt, woher die alte Benennung lana philosophica, philosophische d. h. chemische Wolle; man gewinnt daher Zinkoxyd als Nebenproduct auf den Zinkhütten, aber nur in geringen Quantitäten. Im Kleinen wird durchs Schmelzen und Verbrennen des Zinks in Schmelztiegeln, die man schräg ins Feuer legt, um eine größere Metallsläche zu erhalten, Zinkoxyd in chemischen Fabriken und Apotheken dargestellt. Zieht man nun die Oxydhaut mit einem eisernen Spatel ab, so entbrennt das Metall jedesmal mit bläulich-grünem, hellem Licht; das abgezogne Oxyd bleibt noch kurze Zeit weiss-

^{*)} Nicht heißt in der Sprache der Hüttenleute ein staubiges Mctallowyd, welches sich verflüchtigt, absetzt, daher die Nichtfänge, Nichtkammern, in denen man dasselbe sammelt. (Siehe beim Blei.)

glähend, und erscheint gelb, bis es beim völligen Erkalten weiß wird. Das so gewonnene Oxyd muß durch Schlemmen von den kleinen Partikeln des eingemengten Metalls geschieden werden. Auf eine Shuliche Art bildet sich in den Hohöfen, in denen man sinkische Blei-, Kupferund Eisenerze verschmelzt, Zinkexyd, welches mit andern Oxyden vermischt sich an der Gicht ansetzt, und von Zeit zu Zeit ausgebrochen werden muß, woher der Name Ofenbruch (Schwamm in Oberschlesien).

b) Durch Zerlegung eines Zinksalzes. Man stellt reines kohlens. Zinkoxyd durch Fällung des eisenfreien schwefels. Zinkoxyds mittelst kohlens. Natron dar; der wohl abgewaschne Niederschlag wird getrodnet und geglüht, bis keine — Kohlensture mehr in dem Zink-

exyd rüokständig ist, und eine nicht mehr braust. (Uebe-Zinkovyds vom Eisenoxyd i

Das Zinkeryd ist ein z Geruch und Geschmack, was Kohlensture mehr in dem Zinkite Probe mit Säuren übergossent de der Reinigung des schwesels.
 sem.)

cos, schön weißes Palver, ohne Erhitzen vorübergehend eitronen-

gelb, beim Erkalten vviader wome, wont es rein ist, ist es eisenhaltend, so behält es emen Stich ins Gelbe, schmilzt in bohen Hitzgraden zu einem klaren gelben Glas, ist aber feuerbeständig, specif. Gewicht 5,6, besteht aus 80,13 Zink und 19,87 Sauerst., giebt mit Wasser ein weiises aehr voluminöses Hydrat, durch Aetzkali aus Chlorzinkauflösung erhalten. Zinkoxyd bildet mit den Säuren Salze, die sich durch einen höchst widrigen zusammenziehenden Metallgeschmack auszeichnen, Erbrechen erregen; eie sind krystallisirbar, farblos, und werden von Schwefelwasserstoffgas nur dann gefällt, wenn die Auflösung völlig neutral, oder dorch Ammoniak alkalisch gemacht ist, desgleichen von hydrothions. Schwefelammonium, der Niederschlag — Schwefelsink — ist weifs; ist die Auflösung sauer, so erfolgt durch Schwefelwasserstofigas kein Niederschlag, höchstens scheidet sich etwas Schwefel ab. Die Zinksalze lösen sich in Aetzammoniak vollständig auf. Beim Zusatz von kohlens, Alkalien fällt basisch kohlens, Zinkoxyd nieder, und kohlens. Gas entweicht. — Zinkoxyd lößt sich in Actakali», Actznatronlauge, Actzammoniak und kohlens. Ammoniak auf.

Anwendung des Zinkoxyds. Man gebraucht es in der Porsellanmalerei hei hell- und dunkelblauen Farben, dem Kobaltblau zugemischt; man hat es auch als Anstrichfarbe theils unter Bleiweiß gemischt, theils für sich angewendet, zur Bereitung von Fensterkitt, von schwefelsauren Zinkoxyd.

^{[3)} Zinküberoxyd, Deutoside de Zine, D. of Z., durch Wasserstoffüberoxyd und Zinkoxydhydrat erhalten; eine weiße Substanz, unlöslich in Wasser, zersetzt sich allmälig.

Kohlenstoffzink, Carbure de Zinc, Carburetted Z., jeder käufliche Zink enthält solches, vergleiche vorn Seite 20; durch trockne Destillation von Cyanzink erhält man ein mit mehr Kohlenstoff verbundnes Präparat von schwarzer Farbe.]

Schweselzink, Sulfure de Zinc, Sulphuret of Z., kommt in der Natur als Zinkblende, Blende vor, vergleiche vorn Seite 7, mit geschweseltem Eisen, Blei, Kupser, Kadmium, Arsenik, Silber vermischt. Man kann es auf trocknem Weg durch unmittelbare Vereinigung von Zink mit Schwesel nur sehr schwierig darstellen (man hielt es srüher selbet für unthunlich), besser durch eine Destillation von Zinkoxyd mit Schwesel; es ist ein blassgelbes, leichtes, voluminöses Pulver. Auf nassem Weg, aus einem Zinksalz durch Schweselwasserstossas und hydrothions, Schweselammonium erhalten, ein weises Pulver, beim Erhitzen blassgelb sich särbend; beide lösen sich in conc. Salzsäure sehr langsam aus. Es besteht aus 66,72 Zink und 33,28 Schwesel. Die Blende wird theils auf Zink, theils und gewöhnlich zum Zinkvitriol benutzt.

[Im zinkischen Ofenbruch, welcher sich bei der Roharbeit silberhaltender Kiese und Blenden bildet, befindet sich eine Verbindung von Zinkoxyd — Schwefelzink in sechsseitigen Säulen von gelber Farbe, durchscheinend, Kersten '). — Halbschwefelzink kommt in Steinen (Schmelsproducten) vor. — Einfaches Schwefelzink — einfachem Schwefeleisen, schwarze Blende von Marmato in Südamerika. — Selenzink, mit Zinnober verbunden, in Mexico. — Phosphorzink, durchs Verbinden beider erhalten, sieht wie Zink aus, glänzend, lässt sich ein wenig strecken, riecht beim Feilen etwas phosphorartig.]

Chlorzink, Chlorure de Zinc, Chloride of Z., salzsaures Zinkoxyd, Hydrochlorate, Muriate de Zinc, H. or M. of Z., Zinkbutter, butter of Z. Zink verbrennt im Chlorgas mit bläulichweißsem Licht; man stellt es entweder durchs Auflösen von Zink in Salzsäure und Abdampsen dar, oder durch Destillation von Zinkpulver mit höchstem Chlorquecksilber, wobei Quecksilber in Dämpsen übergeht. Das auf nassem Weg erhaltne bildet ohne zu krystallisiren eine weiße Salzmasse, welche leicht schmilzt und sich in farblosen Nadeln außublimiren läßt; das auf trocknem Weg dargestellte hat eine schmutzig-weiße Farbe. Chlorzink löst sich leicht in Wasser auf, zieht auch Wasser an, ohne zu zersließen, zerstört organische Gebilde mächtig, und giebt mit Leim eine Verbindung ähnlich dem Vogelleim. Man bedient sich des Chlorzinks als Reservage bei Hellblau in der kalten Küpe, besonders in Frankreich; es besteht aus 47,64 Zink und 52,36 Chlor.

^{*)} S. n. J. Bd. 27. S. 186.



[Jodsink, Jodure de Zine, Jodide of Z., hydriodsaures Zinboxyd, Hydriodate de Z., H. of Z., durch Digestion von Jod, Wasser und Zink; eine farblose, serfliefsende Salamasse, sublimirber, entmischt sich leicht an der Luft. - Cyanzink, eine weiße Masse, in Wasser unlöslich.]

Kohlensaures Zinkozyd, Carbonate da Zino, C. of Z., findet sich als Zinkspath, edler Galmei, in der Natur, vergleiche vora Seite 8, ist durch Kunst noch nicht dargestellt worden; dasselbe enthält 64,55 Zinkozyd und 35,45 Kohless.

Halbkohlensaures & mate de Zine, Subcurb. of the, als häufiger Begleiter kommt in erdigen und de Gewicht 3,35, wird auch a kohlens, fixes Alkali erhalte lockeres, geruch- und gesia kohlens. Wasser etwas auch and kohlens. Wasser etwas auch

Einkoxydbydrat, Souscarbote, findet sich als Zinkblüam Bleiberg, in Ungarn ett; an weißer Farbe vor, specif. ion eines Zinksalzes durch ein m. Gas entweicht. Ein weißes, in reinem Wasser unlösliches, alver, verliert durchs Glüben.

die Kohlensäure, besteht aus 72,60 Zinkoxyd, 14,91 Kohlens., 12,29 Wasser. Man hat es als Maler- und Anstrichfarbe empfohlen, es deckt swar weniger als Bleiweifs, wird aber nicht so leicht gelblich; es muße dann aber frei von Eisen- und Mangansalzen sein.

[Kohlens, Zinkoxyd + kohlens, Kupferoxyd findet sich in Sibirien.]

Schweselsaures Zinkozyd, Sulfate de Zinc, S. of Z., Zinkvitriol, weisser Vitriol, weisser Gallitzienstein, Vitriol blanc, Couperose blanc, white vitriol, white copperas, kommt in haarformigen Krystallen, auch tropisteinartig, derb, als Ueberzug und Beschlag, von strahlig-fasriger Textur vor, halbdurchsichtig, glas- und seidenglänzend, grau- und gelblichweiss, als neueres Gebild in Blendelagerstätten, so im Rammelsberg bei Goslar, in Ungarn, Frankreich, Schweden (Fahlun); man sindet es auch im Grubenwasser gelöst.

Man gewinnt Zinkvitriol im Großen aus der Blende (vergleiche Seite 23) durche Rösten und Auslaugen, so namentlich aus den blendischen Bleierzen des Rammelsbergs; die gerösteten Erze werden noch heiße in große Auslaugebütten, die voll Wasser sind, geschüttet, und nach dem Abklären die Lauge in eine andere Bütte geschöpft, nochmals mit noch heißem gerösteten Erz zusammengebracht, darauf zum Abklären in die Schlammbütten gezapft. Die klare Lauge wird dann in bleiernen Pfonnen abgedampft, in eine Kühlbütte zum Abklären geleitet, sodann in hölzerne Setzfässer, in welchen die Krystallisation langsam erfolgt. Nach 14 Tagen, 3 Wochen wird die Mutterlauge abge-

lassen, die Krystalle ausgeschlagen; man trägt diese in einen großen kupfernen Kessel ein, läßt sie in ihrem Krystallwasser schmelzen, schäumt ab und rührt mit einer hölzernen Krücke um, bis binnen einigen Stunden alles Wasser verdampst ist. Hierauf wird die Masse in hölzerne Tröge gefüllt, zum Erkalten umgerührt, dann in Mulden gedrückt, wodurch Brotstücke erhalten werden.

Der so gewonnene Vitriol kommt in weißen Stücken, von körnigem Gefüge vor, wird allmälig gelblich, bekommt bräunliche Flecke (Rostflecke) von enthaltnem Eisenvitriol, der sich an der Lust oxydirt (man findet selbst grünliche Stückchen in dem Zinkvitriol), löst sich leicht in Wasser auf, enthält neben dem schwefels. Zinkoxyd schwefels. Eisenoxydul (Oxyd), Kupferoxyd (Manganoxyd), Nickel-, Kobaltoxyd. Prüfung desselben: einen Gehalt an Eisensalzen zeigt eine Zerlegung mit Ammoniak, wobei braunes Eisenoxydhydrat sich niederschlägt, während Zinkoxyd sich wieder auflöst; ist Kupfer (Nickel) vorhanden, so entsteht durch Ammoniak eine blaue Flüssigkeit; blaus, Eisenkali giebt einen blauen Niederschlag, wenn Eisenoxyd vorhanden, einen violetten, wenn auch zugleich Kupferoxyd zugegen. Man hat zur Reinigung dieses unreinen Vitriols das Behandeln der Lauge mit Zink vorgeschlagen, welches Kupfer fällt, nicht aber Eisen, desgleichen auch mit Zinkoxyd, welches aber auch unzulänglich ist. - Anwendung. Zur Firnissbereitung, um das Oel mehr trocknend zu machen, zum Klären von Zucker, allein so gut er auch wirkt, so ist es doch aus medicinisch-polizeilichen Gründen nicht rathsam, denselben hiezu anzuwenden; zur Feuerversilberung, in der Kattundruckerei als Reservage auf Blau, in der Medicin.

[Die Zinkvitriolbereitung wird im preuss. Staat nur zu Ronau in Schlesien in einem sehr kleinen Maassstab betrieben, indem im Jahr 1825 24 Centner und 1828 gar nur 7 Centner, 1829 8 Centner sabricirt wurden. Man bezieht ihn bei uns von Goslar.]

Reiner Zinkvitriol wird theils aus dem Zink, theils aus dem Zinkoxyd also bereitet: Man löst beide in verdünnter Schwefelsäure auf, läst durch die saure Auflösung einen Strom von Schwefelwasserstoffgas streichen, wodurch theils Kadmium, theils Kupfer und Blei als Schwefelmetalle niedergeschlagen werden; hierauf wird die Flüssigkeit aufgekocht, filtrirt und mit chlorigs. Kalk (Chlorkalk) in kleinen Portionen versetzt, wodurch das schwefels. Eisen- und Manganoxydul, welches in der Flüssigkeit verblieben, zersetzt wird; es bildet sich nämlich Gyps, und Eisen- und Manganoxyd schlagen sich nieder, (die chlorige Säure tritt nämlich an das Eisen- und Manganoxydul Sauerstoff ab, wodurch diese zu Oxyden werden, und ihre Schwefels. an den Kalk abgeben). Die klare Flüssigkeit wird nun zum Krystallisiren abgedampft, die Kry-

Stalle in möglichst wenig kaltem Wasser aufgelöst, um den auhängenden Gyps zu scheiden, und wiederholt krystallisiet. Statt des chlorige. Kalks hat man auch Chlorges durch die Auflösung geleitet, durch welches das Eisenoxydul in Oxyd verwandelt wird; man kocht dann die so behandelte Flüssigkeit mit frisch bereitetem Zinkoxyd, oder dampft zur Trockne ab und glüht, wodurch das Chloreisen sich entmischt und in Eisenoxyd übergeht, was beim Wiederauflösen des Zinkvitriols zurückbleibt; oder man schlägt mit Ammoniak das Eisen als Oxyd nieder.

Der reine Zinkvitriol bildet mit Wasser verbunden farblose, durchsichtige, säulenförmige Krystalle (nach neuern Untersuchungen giebt es
bei gleichem Wassergehalt 2 ganz verschiedne Krystallformen), schmeckt
zusammenziehend, metallisch, ekelerregend, verwittert an warmer Luft,
löst sich in 2,3 kaltem, in weniger heißem Wasser, nicht in Aikohol
auf, schmilzt in der Wärme in seinem Krystallwasser, verliert es und erstarrt beim Erkalten; bei fortgesetzter Erbitzung entweicht die Schwefelsäure allmälig vollständig. Er besteht aus 28,29 Zinkoxyd, 28,18 Schwefels,
und 43,53 Wasser. Man bedient sich des schwefels, Zinkoxyds zur Darstellung von kohlens, und reinem Zinkoxyd in der Chemie und Medicin.

[Das schwesels. Zinkonyd giebt mit manchen andern schwesels. Salzen hrystallisirbare Doppelsalze, z. B. mit schwesels. Kali, schwesels. Ammoniak, mit schwesels. Nickelonyd. — 3 schwesels. Zinkonyd, durch Kochen des Zinkvitriols mit Zinkonyd, oder durch unvollkommus. Nickerschlagung des neutralen schwesels. Salzes mittelst Kali; weise, zarte, glänzende Schuppen, in kaltem Wasser nicht, aber in kochendem etwas löslich.

Phosphorsaures Zinkozyd, Phosphate de Zine, Ph. of Z., aus schwefels. Zinkozyd durch doppelte Wahlverwandtschaft mittelst phosphors, Natron erhalten; ein weilses, in Wasser nicht, aber in Phosphor- und Salpetersäure lösliches Pulver, — saures Salz; die Auflösung abgedampft hinterläßt eine serfließliche, gummiähnliche Suhstanz, die vorm Löthrohr zu einem klaren Glas schmilzt. Das neutrale Salz besteht aus: 53 Zinkozyd und 47 Phosphors. — Borazsaures Zinkozyd, Borate do Zino, B. of Z., gleichfalls durch doppelto Wahlverwandtschaft erhalten; ein weißes, in Wasser unlösliches Pulver, schmilzt in der Hitze zu einem gelben Glas. — Chlorsaures Zinkozyd, Chlorate de Zine, Chl. of Z., auf directem Weg, aus Chloraund kohlens. Zinkozyd; krystallisirt mit Wasser verbunden in Oktaëdern, löst sich in Wasser schr leicht auf, giebt in der Hitze viel Saueratoffgas, besteht aus 34,8 Zinkozyd und 65,2 Chlora.]

Salpetersaures Zinkoxyd, Nitrate de Zine, N. of Z., dorche Auflösen von Zink oder besser Zinkoxyd in Salpetersäure; krystallisirt in farblosen, durchsichtigen, dseitigen Säulen, zerfließt leicht, achmeckt scharf, beisend, kühlend, löst sich leicht in Wasser, auch in Alkohol auf, entbindet in der Hitze Sauerstoffgas, besteht aus 42,63 Zinkoxyd und 57,37 Salpeters. Man bedient sich desselben als einer sehr krästigen Reservage sür Hellblau, es wirkt noch besser als Zinkvitriol.

Drittelkieselsaures Zinkoxyd, Silicate de Zinc, S. of. Z., kommt in der Natur als Zinkglaserz, Galmei vor, vergleiche vorn Seite 5, es besteht aus 66,4 Zinkoxyd, 26,2 Kiesels., 7,4 Wasser.

[Thonsaures Zinkoxyd + thons. Eisenoxydul, Gahnit, in grünen Oktaëdern, in Fahlun in Schweden und Nordamerika.]

Funfzehntes Kapitel

Vom Kadmium.

Kadmium wurde 1817 in einem unreinen schlesischen Zinkoxyd durch Zusall entdeckt, man löste dieses in Säuren auf, behandelte es mit Schweselwasserstoffgas, und erhielt einen gelben Niederschlag — Schweselkadmium —, den man ansänglich für Schweselarsenik hielt, da man kein anderes Metall kannte, welches einen gelben Niederschlag mit Schweselwasserstoffgas bildet; bald wurde jedoch die Eigenthümlichkeit des Metalls ermittelt. Man sand es in dem schlesischen Galmei zu einigen Procenten, später auch in der Blende in verschiednen Ländern. Das Zinkoxyd, welches in Oberschlesien als Nebenproduct bei der Darstellung des Zinks erhalten wird, enthielt bis 8 g Kadmiumoxyd. Die Kenntniss des Kadmiums und seiner Verbindungen verdankt man Stromeyer, die erste Aussindung Herrmann in Schönebeck.

Man fing daher in Schlesien an, Kadmium aus dem Galmei zu gewinnen, denn da Kadmium flüchtiger ist als Zink, so müssen auch die zuerst bei dem Prozess sich verslüchtigenden Dämpse Kadmium sein, welches zu Oxyd verbrennt, und einen braungelben Beschlag verursacht; steilich ist es mit sehr vielem Zinkoxyd verbunden. Dieses wird mit Kohlenpulver beschickt, in einem besonders dazu errichteten Treibosen, in thönernen Röhren von 4 bis 5 Fuss Länge, die am einen Ende beschickt, am andern mit 2½ Fuss langen, cylindrischen, eisernen Vorlagen versehen werden, welche eine geneigte Lage haben und vorn mit einem lose ausgesetzten hölzernen Pfrops verschlossen sind, reducirt. Die Vorlagen werden durch austropsendes Wasser stets kalt erhalten. Die Hitze bei der Destillation ist eine schwache Rohtglühhitze, bei welcher das reducirte Kadmium übergeht, freilich noch mit Zink und andern Verunreinigungen verbunden, und sich in Form eines grauen

28 Kadmium, Darstellung u. Eigenschaften, K. oxyd.

Pulvers absetzt; die Destillation ist in 12 Stunden beendet. Das graue metallische Pulver enthält 203 Kadmium, wird noch zweimal der Destillation unterworfen, wodurch es ziemlich vollständig, aber nicht völlig, vom Zink befreit wird. Man schmilzt es dann in einem Tiegel, oder Kessel, unter einer Decke von Fett, und gießt es in Formen. Um sich zu therzeugen, daß das Kadmium vom Zink gehörig rein sei, braucht man nur eine Probe mit dem Hammer zu machen. Um ganz reines Kadmium zu erhalten, löst man das kadmiumhaltende Zinkozyd in Schweselsäure auf, schlägt durch Schweselwasserstoffzas aus der sauren Lösung das

Kadmium nieder, löst dietelst kohlens. Ammoniak,
oxyd nieder, während kohle
wird dann mit Kohlenstanb
das Metall fiberdestillirt.

[Im Jahr 1829 sind 27 P Oberschlesien gewonnen Mentsel in K. A. f. M. w. etc. low alzasure auf, und schlägt mitzugesetzt, kohlens. Kadmiumlöst bleibt. Dieser Niederschlag sir Irdnen Retorte reducirt, und

raf der Lydognia-Zinkhütte in flunder in K. A. Bd. 12, S. 245. . S. 420.]

Das Kadmium besitzt eine zinnweiße Farbe, ist glänzend, von dichtem Gestige, sasrigem Bruch, weich, dehnbar, geschmeidig, läst sich leicht sellen, specis. Gewicht 8,604, des gehämmerten 8,694 Stromeyer (8,659 des gegoßnen Herapath); es hat mehr Zähigkeit als Zink, kann leicht zu Draht gezogen und in Blech gewalzt werden. Es schmilzt vor der Rothglübhitze, etwas über 360°, bildet unter Auskochen Dämpse und lässt sich destilliren, krystallisirt leicht in Oktaëdern, zeigt auf der Oberfläche sernkrautertige Zeichnungen. Es wird an der Lust nicht blind, oxydirt sich erst beim Erhitzen, verbrennt zu einem braunen Oxyd, löst sich unter Enthinden von Wasserstossgas in stärkern Säuren aus, jedoch ohne Beihülse von Wärme nur langsam; es findet keine Anwendung in den Gewerben.

[Kadmiumoxyd, Oxide de Cadmium, Oxide of C., wird theils durchs Verbrennen des Kadmiums erhalten, theils durchs Glüben von kohlens, oder salpeters. Kadmiumoxyd. Es besitzt, je nachdem es mehr oder minder stark geglüht, aus dem einen oder andern dargestellt wurdes theils eine braungelbe, dunkelbraune, theils selbst schwärzliche Farbe, specif. Gewicht 8,183, Herapath bei 16°; es schmilzt nicht, ist feuerbeständig, in Wasser unlöslich, leicht mittelst Kohle reducirbar, besteht aus 87,45 Kadmium und 12,55 Sauerstoff, bildet mit Wasser ein weifses Hydrat, mit Säuren Salze, welche meist farblos, krystallisirbar sind, widrig metallisch schmecken, Erbrechen erregen, durch Schwefelwasserstoffgas gelb, durch ätsende und kohlens. Alkalien weifs, desgleichen auch durch Cyaneisenkalium niedergeschlagen werden. Zink schlägt Kadmium

aus seinen Auslösungen metallisch nieder. Kadmiumoxyd löst sich nicht in Aetzkali, Natron, aber in Aetzammoniak aus.]

Schweselkadmium, Sulfure de Cadmium, Sulphide of C., kommt in der Blende nicht selten, besonders in der strahligen von Przibram in Böhmen, Ungarn, Freiberg etc. vor. Man kann es sowohl aus trocknem, als nassem Weg erhalten; erstens durchs Erhitzen eines Gemengs von Kadmiumoxyd und Schwesel, oder Kadmium und Schwesel, was jedoch schwieriger bewerkstelligt wird; zweitens mittelst Schweselwasserstoffgas, wie bereits vorm angegeben worden ist.

Es besitzt eine schön gelbe Farbe, etwas heller, weniger ins Orange stechend, als das Schweselarsenik, jedoch kann das auf trocknem Weg dargestellte auch orange gesertigt werden; es ist nicht stüchtig, schmilzt in der Weissglühhitze, krystallisirt beim Erkalten in gelben, halbdurchsichtigen Blättchen, löst sich in concentrirter Salzsäure leicht aus. Es besteht aus 78 Kadmium und 22 Schwesel.

Stromeyer empfahl es als Malerfarbe theils für sich allein, theils mit Blau gemischt zu Grün. Ein italienischer Künstler Demis probte es al fresco und in Oel und fand es ganz vorzüglich brauchbar; nach hier in Berlin angestellten Proben ') fand man schlesisches Schweselkadmium, welches in Tarnowitz und auf der Königshütte gesertigt worden war, unter allen Umständen mit Sicherheit anwendbar, dem Chromgelb im Fener des Tons nicht nachstehend; es stand unverändert mit Kremserweis, Neapelgelb, Ocker, Zinnober, Krapplack, Kobaltblau, nur nicht mit Kupserpräparaten. — Man hat auch das Schweselkadmium in der Kattundruckerei, in der Seidensärberei versucht, indem man schwesels. Kadmiumoxyd ausdruckte, und durch Schweselwasserstoffwasser eder hydrothions. Schweselkalium zersetzte; aber bei dem hohen Preis jenes Salzes ist eine Anwendung in der Kattundruckerei und Färberei micht wohl möglich, unbeschadet der Schönheit der Farbe.

[Phosphorkadmium, Phosphure de Cadmium, Ph. of. C., durch directe Verbindung; eine graue, spröde, wenig glänzende, strengslüssige Masse, löst sich in Salzsäure unter Entbindung von Phosphorwasserstoffgas auf. — (Jod- und Bromkadmium will man auch gesunden baben, ersteres im oberschlesischen Galmei, letzteres im polnischen. (?))

Chlorkadmium, Chlorure de Cadmium, Chloride of C., salzsaures Kadmiumoxyd, Hydrochlorate, Muriate de C., H. or M. of C., durch Auflösung des Metalls in Salzsäure, unter Entbinden von Wasserstoffgas, des Oxyds; krystallisirt mit Wasser verbunden in farblosen, durchsichtigen, vierseitigen Säulen, verwittert an der Luft, löst sich im Wasser leicht auf, schmilzt in der Hitze und gesteht zu einer

⁷ V. d. G. 1829. 8, 127.

perlmutterglängenden, blättrigen Masse, wird in höhern Hitzgraden verflüchtigt; besteht aus 61,1 Kadmium und 38,9 Chlor.

Kohlensaures Kadmiumoxyd, Carbonate de Cadmium, C. of C., durch Niederschlagung des schwesels. Kadmiums mittelet kohlen. Kali erhalten; ein weisses, in Wasser unlösliches Pulver, besteht aus 74,32 Kadm. und 25,68 Kohlens. - Schweselsaures Kadmiumoxyd, Sulfate de C., S. of C., krystallisirt mit Wasser verbunden in farblosen, durchsichtigen, vierseitigen Säulen, löst sich leicht in Waser auf, verliert bei mässiger Wärme sein Krystallwasser, bei höherer Erhitzung einen Theil der Säure und wird basisch, welches Salz dam schwerer in Wasser löslich wird. Das neutrale besteht aus 45,60 Kadm. 28,65 Schwesels., 25,75 VV., und dient zur Darstellung der mehrsten Präparate des Kadmiums. - Phosphorsaures Kadmiumoxyd, Phosphate de C., Ph. of C., ein weisses, in Wasser unlösliches Pulver, schmilzt unter der Weissglühhitze zu einem durchsichtigen Glas, besteht aus 64,1 Kadm. und 35,9 Phosphors. — Boraxsaures Kadmiumoxyd verhält sich dem vorigen sehr ähnlich. - Salpetersaures Kadmiumoxyd, Nitrate de C., N. of C., krystallisirt mit Wasser verbunden in farblosen, durchsichtigen, säulenförmigen Krystallen, strahlig, wird feucht an der Luft, zersliesst, löst sich in Wasser sehr leicht auf und besteht aus: 41,42 Kadm., 35,20 Salpeters., 23,38 Wasser.]

Sechszehntes Kapitel.

Vom Eisen.

Kein Metall hat eine solche Wichtigkeit für die Menschheit, als das Eisen, keins ist für die Civilisation so unentbehrlich, als dieses; nicht Gold, nicht Silber bezeichnen die Höhe der Kultur, der geistigen und physischen Krast der Völker, aber wohl die Vollendung in der Bearbeitung des Eisens. Man vergleiche nur Amerika und den Ural mit England. Was wäre dieses ohne Eisen, und ohne Steinkohlen?!

Das Eisen, sein Ausbringen und Verarbeitung wurde den Alten später bekannt, als die Bearbeitung der edlen Metalle, des Kupfers und des Bleies, theils weil die Eisenerze durch ihr wenig ausgezeichnetes Aeußere, im Vergleich mit den eben genannten, der Aufmerksamkeit der Alten entgingen, theils ihre Strengslüssigkeit, bei den höchst unvollkommnen Schmelzeinrichtungen, ein großes Hinderniß abgab; aber dennoch ist schon in den ältesten Zeiten eine Kenntniß des Eisens und Benutzung desselben nachzuweisen. Unstreitig stammt die erste Kunde von diesem nutzbaren Metall aus Asien; 2000 Jahre vor Christus haben die Aegypter es gekannt, und zur Zeit Mosis, 1550 vor Chr., waren Aegy-

pter und Hebrier im Besitz von Erfahrungen Eisen und Stahl zu bearbeiten. Zur Zeit des trojanischen Kriegs, 1200 v. Chr., waren kupferne Waffen ganz gewöhnlich, eiserne sehr selten.

Ueber das Schmelzverfahren der Alten ist sehr wenig bekannt: dass sie eigne Oesen, auch Blasebälge anwendeten, scheint sehr wahrscheinlich; im 8ten Jahrh. n. Chr. wird des Eisenbergbaus in Steyermark als neu belegt gedacht, im 9ten Jahrh. verbreitete sich dieser Zweig des Berghaues nach Böhmen, wahrscheinlich auch nach Sachsen und dem Harz. Man kannte nur die Behandlung der Erze in Rennherden. Im 12ten Jahrhundert erwarben sich die niederländischen Eisenarbeiter groseen Ruhm. Die Stückösen mögen vielleicht schon' im 13ten Jahrh. in Steyermark üblich gewesen sein, die Erhöhung derselben ist aber ohne Zweisel eine niederländische Ersindung, da man die ersten Spuren der Blaudsen im Elsass und den längs des Rheins belegnen deutschen Provinzen findet. Wo und wann zuerst Hohöfen in Anwendung kamen, ist ebenfalls unbekannt; 1547 wurden in England eiserne Kanonen gegossen, man kann deshalb wohl nicht bezweifeln, dass damals Hohösen im Gang waren. Nach Sachsen, Brandenburg, dem Harz scheinen diese Oesen erst Anfang des 17ten Jahrh. gekommen zu sein, in Schlesien scheint der erste Hohosen 1721 errichtet worden zu sein.

Die Aswendung der Coaks beim Hohosenbetrieb setzt man wohl am richtigsten ums Jahr 1720, nach Schlesien wurde diese wichtige Entdeckung 1795 verpslanzt; die ersten Versuche Roheisen mit Steinkohlen in Flammösen zu verfrischen wurden 1784 in England gemacht. Die Stahlbereitung betreffend, so kannten schon die Alten den sogenannten wilden Stahl, und bedienten sich später der Methode der Rohstahlsabrikation in Feuern; die Entdeckung der Cementstahlsabrikation scheint erst gegen Ende des 17ten Jahrh. in den Niederlanden oder Frankreich gemacht worden zu sein.

[Karsten, Handbuch der Eisenhüttenkunde, zweite Auflage, Berl. 1827 — 28. 4 Bände. Dieses klassische VVerk ist bei Ausarbeitung dieses Kapitels zum Grunde gelegt worden, da der Verfasser nichts Zweckmässigeres thun zu können glaubte. — Rinman, Geschichte des Eisens, von Karsten, Liegnitz 1814 — 15. 2 Bände.]

Die wichtigsten Eisenerze, aus denen Eisen durch den Schmelzprotek im Großen gewonnen werden kann, und sonstige wichtige Verbinlangen des Eisens, welche im Mineralreich vorkommen, sind folgende:

[I Gediegen Eisen, Fer natif, native iron, und zwar a) met corisches und b) fossiles (tellurisches). In Betreff des metcorischen Eisens, so ist dessen Abkunft noch nicht klar; man weiß, daß es gleich wie die Meteorsteine durch die Luft herabgekommen ist. Man hat in den mehrsten Meteoreisenmassen Nickel von 1,5 his an 10%, auch Kobalt, Mangan, Chrom gefunden, hin und wieder auch Kohlenstoff, eingemengtes Schweseleisen, olivinartige Körper. Es sind krystallinische Massen, die Oberstäche ist acheinbar gestossen, mit Höhlungen, zellig, ässig, inwendig porös, Bruch hakig, auch sein- und kleinkörnig, wenig und metallisch glänzend, lichtstablgrau, ins Silber- und Zinnweisse. Es zeichnet sich durch einen hohen Grad von Weichheit aus, und durch die damastartigen Zeichnungen, wenn man es anheitzt, v. Widmannstädtsche Figuren. Siehe Chladni, über Feuermeteore, und über die mit denselben herabgefallnen Massen, Wien 1819, Seite 313. — v. Sehreibere, Beiträge zur Geschichte und Kenntnis meteorischer Stein- und Metallmassen, Wien 1820. Folio.

b) tellurisches Eisen. Als solches werden angeführt die dem Platiners beigemengten Körnchen gediegnen Eisens, ferner ein Stück, zu Groß-Kammadorf im sächs. Ersgebirge gefunden, welches nach Klaproth 6 Blei und 1,5 Kupfer enthielt. Die Existens des gediegnen Eisens ist noch nicht gehörig aufgeklärt.

Vom Arsenikeisen, dem weichen Giftkies, und dem Milspiekel, harten Giftkies, Arsenikeisen - Schwefeleisen, siehe beim Arsenik.]

- II. Eisenoxyde. Das Eisen kommt in der Natur am hänfigsten im oxydirten Zustand vor, theils in Oxyderzen, theils mit verschiednen Säuren verbunden in Eisensalzen.
- 1) Eisenoxydul · Oxyd, Magneteisenstein (Magnetatein), For oxidule. Aimant, magnetic Ironstone, m. iron-ore, kommt theils krystallisirt, und zwar in regelmäßigen Oktaedern, Rhomben-Dodekaedern vor, auch in krystallinischen Massen, derb, selbst erdig (Eiseumulm). Der Magneteisenstein zeigt einen kleinkörnigen Bruch, der krystallisirte einen starken Metaliglanz, der dichte ist nur wenig glänzend, eisenschwarz ins Graue, Bräunliche, specif. Gewicht 4,24 bis 5,28, attractorisch und retractorisch, giebt ein grauschwarzes Pulver. Man findet denselben auf meistens sehr mächtigen Lagern in ältern Gebirgsarten, weniger häufig auf Gangen und Lagern im Uchergangsgebirge, mit Quarz, Hornblende, Ashest, Chlorit, Schwer-, Flus- und Kalkspath, Apatit, Schwefeleisen, nicht selten mit etwas Titaneisen gemengt, sehr allgemein verbreitet, namentlich in der nördlichen Hälfte von Europa und Asien, in Schweden, zu Dannemora, Taberg, Thorsäcker, in Norwegen, Lappland, am Ural, aber auch im Königreich Sardinien, Piemont, auf Korsika, in Tyrol, Salzburg, Steyermark, Ungarn; im preuß, Staat findet sich wenig, im Heunebergschen bei Schmiedefeld, Regbzk. Erfart, in Schlesien bei Schmiedeberg, Regbzk, Liegnitz. Das Magneteisenerz giebt vortrefflichen Eisen, erfordert aber wegen des Schwefeleisens und Apatits eine umsichtige Behandlung. Es enthält 65 bis 68% Eisen.

- 2) Eisenoxyd kommt in zweierlei Farben vor, schwarz und roth, enthält etwa 65 g Eisen.
- s) Eisenglanz, Fer oligiste, Iron-glance, in Rhomboëdern, zu Drusen verbunden, derb, schuppig (Eisenglimmer), strahlig, Bruch bei dem ersten klein- und unvollkommen muschlig, von blättriger Textur, starkem Metallglanz, eisenschwarz, stahlgrau, specif. Gewicht 4,93 bis 5,24; findet sich im Urgebirge, auch im Uebergangsgebirge, seltner in neuern Felsarten, auf mächtigen Lagern und Gängen, mit Quarz, Hornstein, Eisenkiesel, Feldspath, Schwerspath. Im preuss. Staat am Harz zu Sorge, in Schlesien zu Jauernick, im Siegenschen zu Schmiedeberg; in Sachsen, am Harz (zu Zorge, Hefeld), in Böhmen, besonders in Steyermark; in Salzburg, Frankreich, auf Elba, in Sardinien, Norwegen, Schweden, England, Sibirien.
- b) Rotheisenstein, Fer oxidé rouge, red Iron-ore, kommt in nier-förmigen, traubigen Massen, von concentrisch-fasriger Textur (rother Glaskopf, Blutstein, hématite), schuppig, meist zerreiblich und stark abfärbend, metallisch glänzend Eisenschaum —, auch derb, in Afterkrystallen, von ebnem Bruch, ins Muschlige Grob- und Kleinkörnige verlaufend, auch ockrig vor Rotheisenocker. Diese verschiednen Abarten haben theils geringen Glanz, und zwar Metallglanz, theils sind sie hüchstens schimmernd, die Farbe zwischen Stahlgrau und Bräunlichroth, Blutroth; sie kommen auf Gängen im Ur-, häufiger im Uebergangsgebirge vor, mit den unter a. angegebnen Begleitern; im preussischen Staat theils im Regbzk. Arnsberg, bei Siegen an mehrern Orten, im Regbzk. Coblenz, bei Hamm; im Regbzk. Erfurt, im Hennebergschen, bei Suhl, Schmiedefeld, am Harz zu Sorge, ferner Hannöverschen Antheils zu Zorge, Wiede am Oberharz, im sächsischen Erzgebirge in bedeutender Menge, in Hessen, in England.

Beide Eisenerze geben ein vortreffliches Eisen; außerdem wird auch der Blutstein zum Poliren von Silber- und Goldgeräthen, von Stahl etc. gebraucht.

Rother Thoneisenstein, ein inniges Gemeng von Rotheisenecker mit thonigen Fossilien, kohlens. Kalk: derb, brüunlich, ins Blutrethe, glanzlos, bildet Lager im Flözgebirge, so z. B. am Oberharz. (Röthel, siehe vorn I. Seite 483.)

- 3) Eisenoxydhydrat, Fer oxidé hydraté, hydratic oxide of iron.
- a) Brauneisenstein, Fer oxidé brun, brown iron-ore, kommt theils in krystallinischen Blättchen, vielartig gruppirt vor (Pyrosiderit, Cithit), von röthlich-brauner Farbe, starkglänzend, so im Regbzk. Arnsberg, im Siegenschen bei Eiserfeld, Burbach, Seelbach; theils kuglig merförmig, traubig, von schuppig-fasriger Textur, nelkenbraun (Lepido-



34 Braun - , Gelbeisenstein, Braunerze, Thoneisenstein.

krokit, brauner Glaskopf), theils derb, in Afterkrystallen, von muschligem Bruch, auch kleinkörnig; endlich auch als Brauneisen ock er. Das specif. Gewicht der dichtern Varietäten ist durchschnittlich 4,0. Man findet Brauneisenstein auf Gängen im ältern Gebirge, häufiger auf liegenden Stöcken der Flözgebirge, im Kalkstein, begleitet von Quarz, Kalkund Schwerspath, sehr allgemein verbreitet. Im preuße Staat im Siegenschen, Regbrk. Arnsberg, bei Eisern, Eiserfeld, Gosenbach; im Regbrk. Coblens, bei Hamm, Horrhausen, Bendorf; im Regbrk. Cöln zu Oberkaltenbach, Forst, Elzenroth, Schmellenbach; im Regbrk. Erfurt im Hennebergschen, bei Kammadorf auch entwicker Kreis, zu Sorge am Harz; am Oberharz bei Klausthal,

"Hessen, im sächs. Erzgebirge, auf dem thüringer Wald, in Steye

Brauser Thoneisens senstein mit thonigen Maselig, nierförmig, auch in I Oberschlesien bei Tarnowit Braunshausel, Castel u. a. a. inniges Gemeng von Braunelilig im Bruch, derb, auch kug-Absonderungen, findet sich in Trier zu Lebach, Otzenhausen,

Schwarzeisenstein ist ein mit vielem Manganoxyd verbundner Brauneisenstein, er findet sich unter andern bei Horrhausen, Regbak. Coblenz. — Die sogenannten Braunerze, mines douces, sind Braunelsensteine, welche aus Zersetzung von Spatheisenstein hervorgegangen sind, wober sich ihr Gehalt an Manganoxyd, Kalk, Magnesia schreibt, oft enthalten sie auch noch etwas Kohlensäure. Sie finden sich im Siegenschen, zu Bendorf im Regbak. Coblenz, bei Tarnowitz, Beuthen in Oberschlesien, woselbst sie den größten Theil der Eisensteinförderung ausmachen; in der Dauphiné, Pyrenäen. (Umbra, türkische (nicht kölnische), ist eine Art Brauneisenocker, kommt derb vor, muschlig im Bruch, stark an die Zunge hängend; auf Cypern.)

- b) Gelbeisenstein, fastig, derb, ockrig, gelber Ocker, zeichnet sich durch eine ockergelbe Farbe aus, kommt mit Roth- und Brauneisenstein zusammen vor, bricht auf Lagern und Nestern im Flösgebirge, am Harz bei Goslar, Elbingerode, im Nassauschen, den Niederlanden zwischen Huy und Namur. Gelber Thoneisenstein, ein mehr oder minder inniges Gemeng von gelbem Eisenocker, Thon, oft auch Sand; kuglich (Adlerstein, Klapperstein), in Körnern und stumpfeckigen Stücken, Bohnenerz, Mine de fer en gruines, ockergelb, ins Gelblichbraune und Graue. Man findet diesen Thoneisenstein in Flüsen und mächtigen Lagern zwischen Sandstein und Muschelkalk, so besonders in Baiern, Würtemberg, Böhmen, Frankreich etc.
- c) Raseneisenstein, Sumpf-, Morast-, Wiesenerz, Fer osidé brun limeneux, Fer hydraté limen., Mine de marais, bog iron-ore,

swamp-ere, derb, löchrig, auch erdig, mehr oder weniger fest verbundene Theile, Bruch muschlig, ins Ebne, Wachsglanz, auch matt, bräunlich-gelb, bräunlich-schwarz, ockergelb, specif. Gewicht 2,6 ungefähr, findet sich mit gelbem Thoneisenstein auf Lagern im Flözgebirge, im aufgeschwemmten Land, im Thon, Sand, mit Blaueisenerde, Erzeugnissen der jängsten Zeit; er besteht aus Eisenoxydhydrat, kiesels., phosphors. Eisenoxydul, Manganoxyd, Humussäure (beigemengt kohlens. Kalk, Magnesia, Sand, Chromeisen). Diese Erze sind leichtflüssig und lassen sich leicht reduciren, das Roheisen enthält aber Phorphoreisen, daher das darans gefrischte Eisen kaltbrüchig wird; da aber der Phosphorsäuregehalt zwischen 0,12 und 6,6% variirt, so folgt daraus, dass auch ein brauchbares Stabeisen aus Wiesenerzen dargestellt werden kann.

Im preusischen Staat sinden sich an vielen Punkten solche Erze, z. B. im Regbzk. Breslau; Oppeln (hier werden sie nicht verhüttet), Franksurth, Potsdam (Luckenwalde, Zinna), Stettin (Stargard, Freienwalde, Massow), Königsberg (Friedrichshof bei Ortelsburg), und werden dort auf Roheisen verhüttet, welches zum Guss bestimmt ist.

- 4) Eisensalze.
- a) Kohlensaures Eisenoxydul, Spatheisenstein, Stahlstein, Weilserz, Fer carbonaté, mine de fer blanche, mine d'acier, sparry iren-ore, kommt theils in Rhomboëdern vor, hauptsächlich aber derb, von blättriger Textur, splittrigem Bruch, auch von fabriger Textur, dann knglig, nierförmig (Sphärosiderit), durchscheinend bis undurchsichtig, stark und wenig glänzend, von Perlmutterglanz, weiss, graugelb, isabellgelb, wird an der Lust nach und nach roth und braun, specis. Gewicht 3,7 bis 9; die Spatheisensteine enthalten stets kohlens. Manganoxydul 1 bis 128, kohlens. Kalk, Magnesia. Man findet dieselben auf eignen Gängen und Lagern im Ur- und Uebergangsgebirge, den Sphärosiderit auf liegenden Stöcken im Flözkalk, mit Brauneisenstein, Kupfer-, Eisenkies allgemein verbreitet. Im preuss. Staat in Oberschlesien, Regbzk. Merseburg am Harz zu Dankerode, Stollberg, Regbzk. Ersurt, zu Sorge, vorzüglich aber im Regbzk. Arnsberg, im Stahlberg bei Müsen, im Siegenschen zu Eiserseld, Oberschelden, Truppach, Obersdorf; Regbzk. Coblenz bei Hamm, Neuwied, Bendorf, Rheinbreitenbach (Sphärosiderit); am Unterharz (Bernburgischer Hoheit), am Oberharz, Iberg, Klausthal, in Kurbessen, Nassau, Steyermark, Kärnthen, zu Eisenerz und Erzberg, Baiern.

Spatheisenstein ist leicht reducirbar und giebt ein weißes Roheisen, besonders derjenige, welcher viel Manganoxydul enthält, wogegen die viel Erden enthaltenden leichter ein graues Roheisen liesern. Sie werden durchs Rösten braunroth eben so allmälig durch die Lust.



Thoniger Sphärosiderit, clay iron-ore, fer carbonaté litholde, f. c. des houilières, ein inniges Gemeng von Spatheisenstein mit thonigen Foscilien, kiesels. Thonerde; rundliche Massen, grau, braun, feinschuppig und erdig im Bruch, theils von Perlmutterglanz, theils matt; findet sich auf Gelbeisensteinslözen, auch eigne Flözlagen bildend, in der ältern Steinkohlen- und Greensand-Formation, im Thon des Schuttlands; in Oberschlesien an vielen Stellen *); su Lindberg im Dürner Revier, Reghak.

Aschen; in den Thonlagern bei Lebach und Umgegend bei Lüttich, und ganz vorst duction Englands wird aus eich dort in dem weit v große Menge des Erzes, dietige Vorkommen in der N Eisenproduction und die ge lenformation im Regbzk. Trier, h., den Niederlanden. Seraing and. Fast die ganze Eisenpropontation Eisenerz erzeugt, welches einkohlengebirge befindet; die innung desselben, und das günkohlen, haben die Grüße der in England möglich gemacht.

Man unterscheidet in Staffordshire das in Knollen vorkommende schwärzlich-grane Erz, gubbin, und dass in Lagen anstehende blassgraue, bläulichgrane, blue-flat.

enstein, blue iron-ore, kommt theils in Krystallen vor, deren Grundform eine schiefe rechtwinklige Säule (Vivianit), durchscheinend, stark-glänzend, Perlmutterglanz, indigblau, ins Blaugrüne, Schwarze, specif. Gewicht 2,6 bis 3,0; auch derb mit fasriger Textur, auch und zwar am häufigsten erdig, blaue Eisenerde, ustürliches Berlinerblau. Das krystallisirte in Baiern, Frankreich, England, Grönland; das erdige, ein Product der jüngsten Zeit, im Lehm, Torf, Raseneisenstein, Thon des aufgeschwemmten Landes; letzteres findet sich im preuße. Staat im Regbzk. Merseburg zu Eckartsberge, Regbzk. Potsdam bei Peiz, Spandow; im Lippeschen, Frankreich etc. Es verdirbt durch den Gehalt an Phosphor das Roheisen, und muß so viel als möglich durch mechanische Aufbereitung der Erze ausgehalten werden.

[Hierher gehört auch der Grüne is onstein, Grüneisenerde, erster kuglig, nierförmig, derb, fettglänzend, auch nur achimmernd, berggrün, ins Schwärzlich-grüne, mit Branneisenstein, im Saynschen; letztere auf Gängen im ältern Gebirge, im sächs. Ersgebirge, in Baiern. — Huraulit, Hetepozit gehören auch hierher.

c) Schwefelsaures Eisenoxyd, auch Oxydul-Oxyd, Fer sul-

[&]quot;) A. d. M. Tom, 11. pag. 65.

fute, findet sich hie und da, wo Eisenkies bricht und durch Einfluß von Luft und Wasser sich langsam oxydirt, (das Nähere siehe unten). So im Rammelsberg bei Goslar, Tyrol, Ungarn, sächs, Erzgebirge, Schwuden (Fahlun) etc.]

d) Kieselsaures Eisen, Fer silicaté, silicious iron-ore, a) Kieselsaures Eisenoxydul; hierher gehören nicht wenige Fossilien, aber die mehrsten enthalten zugleich viel kiesels. Erden, so daß die hättenmännische Benutzung nicht vortheilhaft sein würde; sie begleiten meist den Magneteisenstein und werden so mitverschmolzen, sie diemen dann als Flußmittel, und tragen durch ihren eignen Eisengehalt zur Vermehrung der Eisenausbringung etwas bei. Daß kiesels. Eisenoxydul im Raseneisenstein sich befindet, ist vorn schon angegeben worden, auch die Thoneisensteine, der thonige Sphärosiderit enthalten kiesels. Eisenoxydul. Dieses Eisensalz ist meist sehr leichtslüssig und geneigt weißes Robeisen zu bilden.

[Hierher gehören: der Hisingerit von Riddarbyttan und Gillinge in Schweden; Sideroschisolith, aus Brasilien; Chamoisit, aus Frankreich; blauer Eisenstein vom Cap; grüne Erde (vergleiche I, Seite 484); Basalt (vergleiche I, Seite 371) enthält viel kiesels. Eisenoxydul und wird nicht selten als Zuschlag beim Eisenschmelzen augewendet.]

β) Kieselsaures Eisenoxyd kommt auch vor, so in einem Eisenerz, welches zu Kupferrath bei Düreu, Regbzk. Aachen, bricht und zur Lendersdorfer Hütte verschmolzen wird. Hierher gehören auch der Jaspis, Cronstedtit, Granaten. Bei Suhl im Hennebergschen, Regbzk. Erfurt, bricht sogenannter Granateisenstein in regelmäßigen Granatoëdern, braunroth von Farbe, welcher aus kiesels. Eisenoxyd, Kalkund Manganoxyd besteht; er ist zwar arm an Eisenoxyd (26,9%), giebt aber ein sehr gutes Eisen.

Sämmtliche Kieseleisensteine können für sich allein nicht gut verschmolzen werden, sie geben aber mit Kalkstein beschickt ihr Eisen aus.

e) Titansaures Eisenoxydul, Oxyd, und Oxydul-Oxyd, Titaneisen, Iserin, Menakan, — das speciellere unter Titan — hat im Allgemeinen vieles mit dem Magneteisenstein gemein, kommt sast stets in kleinen, abgerundeten, grauschwarzen Körnern vor, wird vom Magnet theils angezogen, theils nicht, sindet sich in einigen Gegenden sehr häusig als Begleiter der Eisenerze; im Riesengebirge auf der Iserwiese, Regbzk. Liegnitz, woher der Name Iserin, begleitet auch oberschlesische Eisenerze, weshalb man Titan in den Eisensauen des Hohosens zu Gleiwitz sindet, wovon schöne Exemplare in der metallurgischen Sammlung des Königl. Gewerbinstituts sich besinden, desgleichen nicht selten die



38 Chromeizenstein. — Aufbereit., Röst., Poch. der Eisenerze.

Eisenerze im Saarbrückenschen, Regbak. Trier. Findet sich auch in England, Nordamerika.

- [f) Arzenikaanres Eisenoxydul Oxyd, siehe unter Arzenikaane; arzenik-schwesels. Eisenoxyd, desgleichen, g) Wolframsaures Eisenoxydul, Wolfram, siehe unter Wolfram]
- A) Chromoxydul -- Eisenoxydul, gemengt mit Chromoxydul + Eisenaxyd, Chromeisenstein, Fer chromaté, sièbe unter Chrom; findet sich bei Baumasston hai Frankenstein, Regbzk Breslau: in Steyermark zu Krieglach, ı zu Bastide unfern Gassin im Depimt, du Var, bei Nantes, it den Hebriden, im Uralgebirge, in Nordamerika, Baltimore, 1 ral der Insel Vaches bei Hayti. Das Chromeisen ist in sehr ge ken Eisenerzen der jüngern Formation beigemengt, den thon iten, Thoneisensteinen, weshalb man nicht selten einen Chre n aus jenen erblasnen Robeisen findet; selbst unter dem Wi n es in Schlesien, in der Grafschaft Glaz, in der Nähe de. legerstätte gefunden, ebenso in Frankreich.

Die Verbindungen des Eisens mit Schwefel, die verschiednen Kiese, können nicht auf Eisen verhüttet werden, indem die völlige Trensung des Schwefels vom Eisen, wenn auch nicht unmöglich, doch im Großen äußerst schwierig und kostenverursachend sein würde; eine Spur von zurückgebliebnem Schwefel würde das Eisen unsehlbar rothbrüchig machen, daher denn auch die Kiese nicht als Eisenerze angesehen werden. Hänfig kommt Schwefelkies (Schwefeleisen) mit andern Eisenerzen zusammen vor und macht, daß letztere deshalb nicht benutzt werden können. Das Nähere von diesen Kiesen unter "Schwefeleisen" weiter unten.

[Vom Probiren und Analysiren der Eisenerze siehe Karsten im angeführten Werk Bd. 2, S, 109 u. f.]

Aufbereitung, Rösten und Pochen der Eisenerze. Bei der Gewinnung der Eisenerze muß dem Bergmann der Grundsatz der grösten Kostenersparung leiten, da das Eisen einen so niedrigen Preis hat. Hieraus erklärt sich, weshalb manches Vorkommen der Eisenerze unbenutzt bleiben muß. Die Aufbereitung der Eisenerze ist sehr einfach, einfacher als bei andern Erzen, und zwar deshalb, weil Erze, die eine weitläuftige Aufbereitung bedürfen, aus ökonomischen Gründen nicht bezutzt werden können. Dieselbe besteht in der Handscheidung und Klaubarbeit; Pochen findet durchaus gar nicht statt. Ist die Gebirgsart von solcher Beschaffenheit, daß sie durch langes Liegen

an der Lust mürbe wird und sich vom Eisen trennt, so lässt man die Erze abliegen, wie z. B. bei Thoneisensteinen geschieht, wobei sich der mit dem Erz innig verbundne Schieferthon ablöst. Raseneisensteine werden gewaschen, nicht aber die ockrigen, mulmigen, weil sonst dadurch der Ocker getrennt würde der sich am besten verschmelzen lässt. Nun solgt das Rösten, grillage, roasting, calcining, oder eine Vorbearbeitung durchs Verwittern, rouissage. Die milden, d. h. nicht steinartigen, Erze brauchen nicht geröstet zu werden, die übrigen werden diesem Prozels unterworfen. Die Ursachen, weshalb dieser Vorbereitungsprozels stattfindet, sind: 1) den Zusammenhang der Masse so zu vermindern, dass die sesten Stücke locker und mürbe, und zum Verschmelzen und Reduciren durch Kohle in der Glühhitze fähiger werde I. Eisenerze von sestem Zusammenhang verwittern nie von selbst, wie z. B. Roth-, Braun-, Spatheisenstein, man muss es durchs Rösten bewirken, andere, wie Thoneisensteine, verwittern erst nach Jahren vollständig. Aber nichts desto weniger bedingt die Wirkung des Verwitterns eine mächtigere, eine vollkommnere Aufschliefsung als das Brennen, wobei auch gleichzeitig eine höhere Oxydation des Eisens stattfindet. 2) Das chemisch gebundne Wasser zu entsernen, die Hydrate zu entwässern, Kohlensäure auszutreiben, wie aus den Spatheisensteinen, auch wird dadurch alles bygroskopisch angezogne Wasser entsernt. Der Nutzen der Abscheidung jener Körper beruht darauf, dass unter einem Druck das Verdampsen des Wassers und die Verslüchtigung der Kohlensäure im Ofenschacht sehr behindert sein, und dadurch auch viel Wärme entzogen, der Ofen abgekühlt werden würde. 3) Diejenigen Erze, welche eingesprengten Schwefelkies enthalten, müssen nothwendig abgeröstet werden, um nach Möglichkeit den Schwesel vom Eisen zu trennen, wenn man ein gutes Roheisen erhalten will, sie müssen auch deswegen stärker, als andere, geröstet werden. Man pslegt nicht selten solche Erze nach dem Abrösten in Wasser abzulöschen, oder sie dünn ausgebreitet der Lust auszusetzen, um die durchs Rösten erzeugten schwesels. Salze auszulaugen. Leider kann durchs Rösten die Beschaffenheit solcher Erze, welche phosphors. Eisen enthalten, nicht verbessert werden.

Das Rösten geschieht entweder ganz im Freien, in Hausen, en tas, oder zwischen Mauern, oder in Oesen; die Erze, welche Schweselkies enthalten, bedürsen beim Rösten nothwendig des Zutritts der Lust, die übrigen nicht; die mehrsten Erze nehmen durchs Rösten an Gewicht ab, selten etwas durch Oxydation zu, wie der Magneteisenstein. Die Hitze darf nicht bis zum Verschlacken steigen, sonst werden die Erze schwieriger auszubringen; im Uebrigen vergleiche I. Seite 292. Rösten in

Schachtölen findet vornämlich in England ') statt, aber auch in Oberschlesien zu Königshütte, am Harz zu Rothe Hütte, in Schweden "). Man schichtet das Erz mit Kohlen, auch Coaks, und zieht es an der Schachtsoble mittelst angelegter Abzüge aus. Der Königshütter Ofen hat einen elliptisch gestalteten, der harzer einen Schacht nach der Construction eines Doppelkegels. Man pflegt auch wohl, wie hei den Rüdersdorfer Kalköfen (vergleiche Tafel VI und I. Seite 405) blos die Flamme mit dem zu röstenden Erz in Berührung zu bringen, weshalb besondere Feuerplätze angelegt sind. Die gerüsteten Erze werden in kleine Stäcke

den Ofen, sintern leicht zu Das Pochen geschieht en Stempel, oder mittelst Poc

Soll non das Eisen av den, so muß darauf hinge haltne Oxyd durch Kohle sugleich sich absondernden men; pulvrige Massen ersticken r werden auch herausgeblasen, ienschenhänden durch Fäustel, chstempeln, Quetschwalzen, treiteten Erzen gewonnen wernicht allein das in ihnen entn reducten, sondern auch die bindungen, die Schlacke, von

rechter Beschaffenheit zu gewinnen, durch welche der ganze Prozefs gewissermaßen dominirt wird (vergleiche I. Seite 293). Es muß nämlich nicht allein eine gewisse Menge von Schlacken jederzeit vorhanden cein, um das reducirte Metall zu bedecken, und vor der oxydirenden Wirkung der Gebläselast zu schätzen, sondern dieselben müssen auch einen gehörigen Grad der Flüssigkeit besitzen; sind sie zu zähe, so fritten sie nur, fließen nicht, lassen die Metallkörnehen sich nicht vereinigen. - Die Schlacken sind kiesels. Salze, Silikate, und zwar kiesels. Thonorde, Kalk, Magnesia, Eisenoxydul, (Manganoxydul). Die erstern sind im Allgemeinen strengflüssig, jedoch sind zusammengesetzte Sillkate mehrer Basen leichter schmelzend, als die einzelnen Factoren; klesels. Eisenoxydul achmilzt leicht. Auch kommt es sehr auf das Mischungsverhältnis hinsichtlich der Quantität der Kieselerde zur Base an; meist sind nümlich die neutrolen Verbindungen leichter schmelzend als die basiochen und avveifach kieselsauren, und diese leichter als die dreifach kieselsanren.

Hieraus leuchtet ein, daß es bei der Reduction der Eisenerze darauf ankommt, neutrale kiesels. Verbindungen in der Schlacke zu erzeu-

^{*)} Dufrenay und Beaumont Beschreib, und Abbild, englischer Röstölen A. 1. M. II serie, T. 2. p. 20. Coste und Perdonnet deselbet, T. 5. p. 271, **) Z. J. Bd. 8, 8, 306. Beschreibung und Abbildung eines Röstelens für Eisenerne.

gen, so dass sie bei der zur Reduction nöthigen Temperatur in gehörigen Fluss kommt, ohne dass die Schmelzbarkeit durch eine Aufnahme von Eisenoxydul bedingt wird, wodurch ein beträchtlicher Eisenverlust entsteht.

Es können daher reiche Eisenerze, welche kaum eine kleine Quantität Erden in ihrer Mischung haben, nicht auf Roheisen verschmolzen werden, da es an Schlacke mangeln würde, wodurch ein Theil Eisen verbrennen und das oxydirte Eisen auf das Roheisen entkohlend einwirken, dieses in stahlartiges strengflüssiges Eisen verwandeln und den Ofen ersticken würde. Es müssen entweder ärmere Erze, oder unhaltige Zuschläge zugesetzt werden, welche eine brauchbare Schlacke bilden. Es giebt aber auch Fälle, wo das Eisenerz eher schmilzt, als es zur Reduction gelangt, z. B. kiesels. Eisenoxydul, kiesels. E. oxyd, hierbei erhält man wenig weißes Roheisen und eine dunkle, viel Eisenoxydul enthaltende, Schlacke; in solchen Fällen setzt man Zuschläge hinzu, welche die Schmelzbarkeit vermindern, so daß die Reduction gehörig eintreten kann, solche sind Kalkstein, thoniger Kalkstein, wodurch dann Kalksund Thon-Kalk-Silikate entstehen.

Hieraus geht hervor: dass sehr reiche Erze allein kein sehr gutes Ausbringen und Verschmelzen gewähren, ebenso wenn sie eine zu zähe, oder zu dünnflüssige Schlacke geben. Deshalb ist es nöthig, dieselben mit armern so zu gattiren, dass die Gattirung, Möllerung, etwa 50 g Eisengebalt erhält. Selten besinden sich aber dann die in den gattirten Erzen enthaltnen Erden in einem für die Bildung einer gehörig flüssigen Schlacke günstigen Zustand, man ist deshalb genöthigt, in den mehresten Fällen unhaltige Erden zuzusetzen, die Eisenerze zu beschicken. Flüsse oder Zuschläge, fondans, fluxes, nennt man die erdigen Zusätze, und Beschickung das Gemeng von Eisenerzen und Zuschlägen. Die Natur der letztern und deren Menge hängt theils von der Beschaffenheit der Eisenerze, theils von der Construction und Schmelzhitze des Ofens ab; haben die Erze Thonerde, Kalk, Magnesia in sich, so setzt man Quarz zu, und zwar sür den ersten Fall so viel als zum neutralen, im zweiten als zum zweifach, und wenn viel Manganoxyd vorhanden, als zum dreifach kiesels. Salz erforderlich ist. Sind die Erze reich an Kieselerde, so setzt man thonhaltenden Kalkstein zu, reich an Kalk und Magnesia, so fügt man Thonmergel, auch Thonschiefer hinzu, (herbus der franz. Hüttenleute), reich an Kiesel- und Thonerde, so wird reiner Kalkstein angewendet (castine). Man bedient sich auch mitunter des Flussteins als Zuschlag, so im Hennebergschen. (Mitunter erreicht man schon durch die Gattirung den Zweck der Beschickung.) Außer den angeführten Zuschlägen wendet man auch zu diesem Behuf Hornblende



Schmeltöfen für's Ausbringen des Eisens.

and Besalt an, welche an sich schon leicht ochmelsen und Eisenoxydul enthalten. Mangel an Kieselerde, oder Ueberfluß an basischen Erden, bewirken bei einem gaaren Gang des Ofens (bei starker Hitze) die Erzengung von sehr grauem Roheisen, mit steifer, ungefürbter, kein E. oxydul enthaltender Schlacke, Ueberschuß an Kieselerde aber, oder Mangel an basischen Erden, die Bildung von weißem Roheisen und dankel geürbter, viel Oxydul enthaltender, Schlacke,

Ueber Oefen, Gebläse und Brenumaterial. Zeiten bei den höchst unvollkommenen Schmelzeinrichtungen, theils mit astürlichem Luftzug, theils 🕳 A, erhielt man kein gewöhnliches Robeisen, sondern ein a icheisen (weniger gekohltes Eisen) und Stahl, indem das hickaltige Eisen von dem geschmolznen and noch nicht House irten Erz, oder von dem durch den Luftstrom wieder oxydirle kohlt wurde; man brachte nur die leicht reducirbaren, rei-D, wobei sehr viol durch Verschlackung verloren ging. niese Art Behandlung der Erze, wobei dieselben auf Heerden zwischen breunenden Kohlen in einzelnen Stücken geschmolzen, in kohlehaltendes Eisen reducirt, und aus diesem in geschmeidiges Eisen verwandelt werden, das Verschmelzen in Luppenseuern oder Rennseuern; es findet in einigen Gegenden noch jetzt statt. (Einiges bierüber siehe weiter unten.) Vortheilhafter ist aber das Verfahren, die Erze mit Kohlen in Schachtösen zu schichten und sie so niederzuschmelzen. Man ging daher zu dem Gebrauch nie-· driger Schachtöfen fiber, den sogenennten Stücköfen, Wolfsöfen, fourneau à loupe, à masses, single block furnace, in denen man aber nur allein leicht reducirbare, leicht flüssige Erze, bei niedriger Temperatur des Ofens, verschmolz; man erhielt auch in diesen kein Robeisen, soadern ein weiches stahlartiges Metall, welches sich auf der Soble des Ofens in einem Stück, Gufs, Wolf, loupe, masse, ansammelt, und mit Unterbrechung des Schmelzbetriebs herausgenommen werden muls, Bald ging man jedoch von diesen Oefen zu den Blaubfen, Blasbfen (Blascolen), blast-fournace, Flossolen, fourness à fonte, flowing-furnace, Bauernöfen, fourneau de paysan, über, man erhöhte den Schacht, um eine größere Hitze zu bewirken, und die Reduction und Verschlakkung schwer reducir- und schmelzbarer Erze möglich zu machen; man liefs die Schmelzung ununterbrochen fortgehen, indem man für größere Flüssigkeit der Schlacke und deren Abfluss durch eine von Zeit zu Zeit gemachte Oeffnung sorgte. So wurde das Eisen als Roheisen und nicht in einem Stück, sondern flüssig gewonnen. Die Reduction schwer redueirbarer Erze, die viel Schlacke geben, wurde dann in erhöhten Blan-Sien, unsern Hohofen, haut fourneau, high gewöhnlich auch blastfurnace, versucht; man zog den Schmelzraum mehr zusammen, und brachte zum steten Absluss der Schlacken eine Oeffnung an.

Tasel VIII Figur 1 bis 4 stellen den Gleitwizer Coakshohosen dar, Fig. 1 einen senkrechten Durchschnitt nach der Linie ab Fig. 4., Fig. 2 einen solchen nach cd Fig. 4, Fig. 3 eine Vorderansicht, Fig. 4 Grundrifs; gleiche Buchstaben bezeichnen gleiche Gegenstände. Der Schacht' des Ofens, cuve, fire-room, wird mit unschmelzbaren Steinen aufgemauert, theils mit eisenfreien, feinkörnigen Sandstein, theils feuersesten bart gebrannten Backsteinen, Kernschacht, Schachtfutter, Fig. 1 und 2 a,a, welcher von mehrern Rauhschächten, chemise, muraillement, umgeben wird, jedoch so, dass 6zöllige Zwischenräume bleiben, Füllungen. b, b Fig. 1 u. 2, welche theils eine Ausdehnung des Mauerwerks in der Hitze gestatten, theils auch zum Zusammenhalten der Wärme dienen, indem ruhende Lust ein sehr schlechter Wärmeleiter ist. Man wendet auch hin und wieder Hohosenschlacken zur Füllung an. Der Kernschacht und die Rauhschächte sind vom Mantel, oder der Rauhmauer des Ofens, manteau, mantle, c, c Fig. 1 u. 2, umschlossen, welche eine pyramidale, kegelförmige Gestalt besitzt; sie muss mit Abzüchten zur Ableitang der Feuchtigkeit versehen sein, weil ohne dem Gefahr vor Zersprengung durch die sich erzeugenden expansiven Dämpse entstehen würde; man verankert daher auch die Rauhmauer gehörig, wie aus der Zeichnung hervorgeht. Die äußern Schichten der Rauhmauer führt man gewöhnlich 10 bis 12 Fuss über die Gicht hinaus auf, Gichtmantel, cheminée, d,d, um die aus letzter strömende Flamme gegen den Wind 22 schützen, und Feuersgefahr zu verhüten. Die Construction der Rauhmaner muss so gewählt werden, dass man unten zu dem Raum des Schachts zwischen Boden und Form, oder dem Eisenkasten, e Fig. 1 and 2, gelangen kann; man nennt die Seite des Ofens, wo die Schlacke und das Metall abgelassen werden, die Vorder- oder Arbeitsseite, siehe Fig. 3, Fig. 4 A., die, wo der Wind durch die Form, tayère, twyer, zugeführt wird, die Formseite, B,B Fig. 4; der Arbeitsseite gegenüber ist die Rückseite C Fig. 4, der Formseite gegenüber die Windseite, insofern nicht 2 Formen einander gegenüberstehen. Um zum Schacht gelangen zu können, müssen sich in der Rauhmauer Gewölbe besinden: Arbeitsgewölbe, s, encorbellement de la tympe, tymp erck, working arch, fold, fauld, Form-oder Windgewölbe, voute de soufflets, encorbellement d. s., twyer arch, f'f' Fig. 2. Es giebt bei Coaksbohösen gewöhnlich zwei Form- oder Blasegewölbe, indem die Lust von zwei Seiten einströmt, auch von drei, ebenso auf zwei Seiten Arbeitsgewölbe. Um zur Gicht, gueulard, mouth, Fig. 1 g, gelangen zu können, von wo aus Erze, Zuschläge und Brennmaterial in den Schacht aufgegeben



44 Beschreibung des Eisen-Hohofens, Blauofens, Stückofens.

werden, müssen besondere bruliche Einrichtungen getroffen werden; entweder gelangt mon zur Gicht, indem der Ofen am Abhang ein. Bergs steht, von hier aus durch eine Thür g' in der Rauhmauer, oder en werden die Beschickungen und Kohlen auf ein Gebäude geschaft, von welchem aus man zur Gicht mittelst einer Brücke gelangen kunn, Gichtaufzug, Gichtbrücke.

Die Form des Schachts betreffend, so läßet sich kaum eine Form ersinnen, die van nicht angewendet hat; die alteste Gestalt war die cylindrische und prismatische. Bald brachte mon aber eine Erweiterung des Schachts theils in der l · im ersten Brittheil der Höhe 4 h Fig. I, verengte dann ober desselben an, den Kohlenbauwan chmelsreum zusammen, um für nach unten zu den Schachtstrenglüssige Erze die nöth stitze zu erreichen. Man nennt diesen Schmeltraum das Gast lens, ouvrage, hearth, i Fig. 1, 2 und 4, es wird aus den femme rien Materialien konstruirt: aun ., (Glimmer, Talkschiefer, Gneis, reinem, eisenfreien, feinkörnig -Granit). Die ringförmige Mauer, weiche das Gestell mit dem Schacht verbindet, heifst die Rast, kk Fig. 1 und 2 (von rasten, verweilen), étalages, boshes, weil hierdurch der Erz- und Kohlensatz eine Zeit lang verweilen muß, ehe er in den Schmelzraum nachtreten kann. Auf die ·Construction der Rast, den Winkel, den sie mit der Horizontalen macht, ·kommt sehr vieles in Bezug auf den Gang des Ofens an. — Man kann also die Schachtefen in Oefen ohne und mit Gestell eintheilen.

Der untere Theil des Schachts an der Arbeitsseite, von der Rauhmaner entblößt, heißt die Ofenbrust, I Fig. I und 3; man tunterscheidet Oesen zum Eisenschmelzen, welche mit offner Brust arbeiten, — Hohösen, — und mit geschloßner Brust, — Blauösen; dies ist die einzige wissenschastliche Eintheilung, die man unter den verschieden construirten Oesen machen kann; (vergleiche überhaupt über die Eintheilung der Oesen I. Seite 294).

Stücköfen waren sonst in Steyermark und Kürnthen sehr üblich, eind aber wegen Verschwendung an Brennmaterial ganz abgeschafft und in Blauöfen umgewandelt; dagegen sind aie noch in Ungarn und im Hennebergschen (Regbzk. Erfurt) im Betrieb. Die Höhe des Schachts beträgt 10 bis 16 Fuß, er hat im Hennebergschen die Form eines Doppelkegels; vor der Brust befindet sich eine Oeffnung von 2 Quadratf., welche während des Ofenbetriebs geschlossen ist. Man bringt dort Eisen ans gaaren Frischschlacken und Schmiedesinter, oder Glühspan vom Stabhammer aus, setzt nur hin und wieder & Rotheisenstein zu. Erst wird der Ofen mit Kohlen gefüllt, und wenn sie gehörig glühend sind, giebt man die Eeze auf; die Schlacke fließt unanterbrochen aus, ist ganz

ähnlich der rohen Frischschlacke, kiesels. Eisenoxydul (51,76 Eisenoxydul fand Karsten), woraus sich erklärt, dass das Eisen in einem sast gesrischten Zustand ausgebracht wird. Der Guss wird mittelst einer großen Zange, Kette und Winde aus dem Osen geschafft, unter dem Hammer in Gusstücke von 45 bis 50 Ps. zerschrotet; währenddem wird der Osen wieder zugestellt und die Arbeit sortgesetzt. Alle 6 Stunden ist ein Gusssertig, der zwischen 5 und 8 Centner wiegt. So wenig auch in ökonomischer Hinsicht der Stückosenbetrieb zu loben ist, so giebt er doch ein vertreffliches Eisen, das sich durch Festigkeit und Geschmeidigkeit auszeichnet, welches wohl davon herrührt, dass bei der niedern Temperatur keine Erden und kaum das Manganoxydul sich reduciren und daher das Eisen nicht verunreinigen.

Die Construction der Blauöfen weicht von der der Stückösen nicht wesentlich ab, man zog nur den Schmelzraum etwas mehr zusammen, gab Erz und Kohlen in abwechselnden Schichten auf, erhöhte den Schacht bis auf 35 Fuss und darüber; den Kohlensack bringt man theils in der Mitte, gewöhnlich im ersten Drittheil der Höhe des Schachts an. Man giebt in den gehörig vorgewärmten Ofen abwechselnd Erz und Kohlen auf, sticht die Schlacken entweder für sich allein, oder mit dem Roheisen zugleich ab, lässt die Schlacke und das Eisen in einen sehr vertiesten Heerd von schwerem Gestübbe, oder eine zubereitete tiese Grube laufen, in der es mit Wasser besprengt wird; hierdurch erstarrt die Schlacke und wird entsernt, das Eisen wird durch Ausspritzen von Wasser in Scheiben (Platteln) gerissen, wozu jedoch nur das bei einem gaaren Gang erzeugte graue Roheisen tauglich ist. Das in die Heerdformen abgelassne Eisen nennt man Flossen. In den Schlacken, welche sehr flüssig, leicht und von heller Farbe sind, befinden sich an 6 % mechanisch eingemengtes Eisen, welches durchs Schlackenpochen gewonnen wird. Man vermeidet absichtlich die Bildung von gaarem Rohcisen, wenn es nicht etwa zu Gusswaaren bestimmt ist, erzeugt lieber mit Ersparniss an Brennmaterial grelles Roheisen, welches sich besser verfrischen läst. Man stellt in einigen Gegenden hauptsächlich dünngrelles Roheisen dar, Spiegelfloss, Hartfloss, die Schlacke ist dabei zwar auch glasig, aber dunkelgrün und blau; bei einem zufällig oder absichtlich übersetzten Gang des Ofens erhält man dickgrelles Roheisen, Weichfloss, luckiges (d. i. löchriges) Floss, welches breiartig abgestochen wird, seine vorige Sprödigkeit ganz verloren hat, ein stahlartiges Roheisen ist, und sich dem Stückoseneisen nähert; die Schlacken sind dabei dunkel, dickflüssig, mehr erdig als glasig. Den Uebergang vom Spiegeleisen zum Weichfloss macht das weisee Roheisen mit strahligem Gestige, das blumige Floss. Binnen 20 oder 40 Wochen muss



Beschreibung des Eisen-Hohofens.

der Ofen niedergeblasen werden, und da findet alch auf dem Bodenstein ein Wolf, stahlartiges Robeisen. — Der Gebrauch der Blauöfen ist besonders im südlichen Deutschland sehr verbreitet, aber auch im Hennebergschen üblich.

Die Construction cines Hohofens geht zwar schon aus dem ao eben gesagten hervor, es soll aber noch einiges Specielle in der Kürze angegeben werden, da es auf die Arbeit am Ofen großen Einfluß hat. Ist der Ofenschacht vollendet, so wird der Ofen zugestellt, das heifst, die Rust kk und das Gestell i eingesetzt, welche beide von deur Schachtfutter unabhängig six DE. rchechnitt des Gestells ist gewöhnlich viereckig, wie sich aus . a. 2, 4 ergiebt, weil man daspedient man sich aber eines feuerselbe aus feuerfestem Gestein festen Thons und Ouarzeands. s Gemeng Masse genannt wird, so giebt man dem Gestell eine runge oder halbrande Form. Das Gestell erweitert sich vom Bodenstein 1, Fig. 1 und 2, nach der Rast allmilig, und wird in Vorder- und Hintergestell, indem man die der Arbeitsseite zugekehrte Hälfte die Vorder- und die dahinter liegende die Hinterseite nennt, auch in Ober- und Untergestell, oder Heerd, cresset, eingetheilt, wo der Ranm unter der Form mit letztern, der aber Ther der Form mit erstern Namen bezeichnet wird. Vorheerd, avantercuset, m Eig. 1, ist derjenige Theil des Heerds, welcher unter der Brust des Ofens frei hervorragt. Die Höhe des Gestells richtet sich nach der des Ofens, sie beträgt zwischen 4 und 6½ Fufs, so wie überhaupt die Beschaffenheit der Erze, des Brennmaterials über die dem Ofen zu gebenden Dimensionen, so wie über die Stärke des Gebläses, entscheiden müssen.

Das Gestell wird aus großen Werkstücken erbaut, welche folgende Benennungen haben: n der Rückstein, rustine, o,o Backenstücke, p,p Formsteine, in denen die Formen liegen; ist nur eine Form, so heilst der dem Formstein gegenüberliegende Stein Windstein, contrevent; q,q Gemeinstücke, r Tümpelstein, timpe, tymp, s Tümpelblech, taque de la timpe, welches von einem geschmiedeten Trageeisen getragen wird, t der Walloder Dammstein, dame, dam. Der offne Raum, den die beiden Vorderbacken mit dem Tümpel bilden, wird beim Anblasen des Ofens durch den Wallstein geschlossen, so dals nur oben vor dem Tümpel eine durch die vordersten Seiten der Vorderbacken und den Dammstein gebildete Oeffnung bleibt, durch welche man unter den Tümpel zum ganzen Untergestell, bis zum Rückstein, gelaugen kann. Der Wallstein wird zwischen die beiden Vorderbacken so eingeschoben, dass auf der einen Seite (gewöhnlich der Windseite) eine Oeffaung in der ganzen Höhe des Untergestelle bleibt, welche beim Betrieb des Ofens mit schwerem Gestübbe acegefüllt wird, und die Oeffnung zum Stick, zum Ablassen

des Eisens und der Schlacke bildet. Der Wallstein ist also um 2½ bis 3½ Zoll schmäler als der Abstand zwischen den beiden Backen. Die Höhe des Wallsteins richtet sich nach der Form; wo letztere niedrig liegt und keine zähen Schlacken sind, kann die Höhe des Wallsteins mit der Höhe der Form in einer Ebene liegen, sonst legt man denselben aber meist 1½ Zoll niedriger, damit die Schlacke besser absließen könne. Die äußere, nach der Hütte zugekehrte, Seite des Wallsteins ist mit einer gusseisernen Platte, Schlackenblech, taque de la dame, u, belegt, in welcher sich oben eine Auskehlung zum Ablaufen der Schlacke und in der dem Abstich zugekehrten Seite einige Löcher und Leisten zum Einsetzen des Leistenblechs, u' Fig. 3 und 4, sich befinden. Zwischen diesem Leistenblech und der Pfeilermauer des Arbeitsgewölbes wird der sogenannte Leisten (Masselgraben), ein aus Sand gesormtes Gerinn zubereitet, welches mit dem tiessten Punkt des Abstichs in Verbindung steht, und das abzulassende Eisen in die Sandsorm leitet.]

Die zum Betrieb der Hohösen, Blauösen etc. erforderliche Lust wird durch Gebläse, machines soufflantes, blowing-engines, beschafft, Vorrichtungen, welche Lust schöpsen, verdichten und ausströmen machen. Die von ihnen zusammengedrückte Lust wird durch eine Röhrensahrt, vv Fig. 2 und 4, durch Düsen, buses, nose-pipes, ww, in die Form xx geleitet, welche selbst im Formstein des Gestells liegt; die Form ist meist aus Kupfer, unten platt, oben gerundet, vorn zugespitzt, der Rüssel; durch die Oeffnung in demselben, das Auge, y, strömt die Lust in den Schmelzraum. Die Gebläsemaschinen waren anfangs lederne Balgen, soufflets, bellows, welche sich aber zu leicht abnutzen und theuer zu stehen kommen; zu Ende des 16ten, Ansang des 17ten Jahrh. wurden die hölzernen Balgen erfunden und eingeführt; sie sind weit wohlseiler und länger ausdauernd, als erstere. Sie bestehen aus einem hölzernen, keilsörmigen, oder pyramidalen Kasten, Oberkasten, und aus einem möglichst flachen Kasten, dem Unterkasten, um welchem sich der erstere bewegt, und zwar in einer bogenförmigen Richtung auf und nieder. Die Düse liegt, so wie die Ventilöffnung, im Unterkasten, letztere mit einem gut schließenden Ventil versehen; um das Entweichen der zusammengepressten Lust zwischen den Wänden der beiden Kästen zu vermeiden, sind am Unterkasten bewegliche hölzerne Leisten angebracht, welche mittelst gegen sie drückender Stahlsedern stetig gegen die Wände des Oberkastens reiben, und so der Lust den Austritt versperren. Man pflegt in den Kopf der Balgen vor der Düse ein Auslassventil anzubringen, um beim Ausgehen des Balgens den Rücktritt der Lust zu verhüten, welches stets nachtheilig ist. Man lässt die Balgendüsen nicht gern unmittelbar in die Form legen, sondern vereinigt mehrere Bälge mit einander, indem man durch Windleitungen die verdich-



48 Beschreibung der Kasten- und Cylindergeblise.

tete Lust in einen Windkasten führt, und ans diesem ausströmen läst. Die Balgen sind in einem Gerüst gelagert, der Unterkasten ist gehörig besestigt, der Oberkasten wird durch angebrachte Maschinerie, welche Wasser oder Damps treibt, niedergedrückt und durch Hebel und angebrachte Gegengewichte wieder gehoben. Die Düse verbindet man mit dem Windkasten durch einen ledernen Schlauch, wodurch eine sehr nötzliche Beweglichkeit derselben gegeben wird. Leider ist bei den hölzernen Belgen wegen des schädlichen Raums, den die beiden Kasten mit elnander bilden, ein nicht unbeträchtlicher Windverlust, und die Unterhal-

tung kostbarer als die der lehrt die Physik, weshalb

Später kam man auf a befestigte einen hölzernen, demselben einen Kolben sich Klappenventil angebracht wa lassen, wenn sich der Kolben durch ein luftverdännter Raue, — Die Theorie der Bälge neeinandersetzung unterbleibt, g der Kastengebläse; man Kasten senkrecht, und ließ in leder bewegen, in welchem ein in den Kasten eindeingen zu des Kastens entfernt, und dawird. Die Dichtung des Kol-

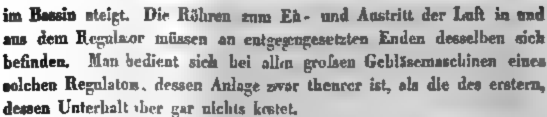
bens wird auf eine ähnliche Art bewirkt, als wie bei den Balgen; die Bewegung desselben geschieht mittelst einer Kolbenstange, welche durch einfachen Mechanismus auf und ab bewegt wird. Diese Art Gebläse verbreiten sich jetzt ziemlich allgemein. Der Kasten liegt auch wohl horizontal, wie z. B. bei Vaugham's eisernen Kastengebläse. Um aber den immer nicht unbeträchtlichen Windverlust bei den hölzernen Kastengebläsen zu vermeiden, kamen die Engländer auf den Gebrauch eiserner Cylindergebläse, soufflets cylindriques; seit einigen 30 Jahren sind sie in Oberschlesien eingeführt.

Auf Tafel VIII Fig. 5 ist ein Cylindergebläse, wie es auf einer Kupferschmelzhütte bei Eisleben aufgestellt ist, dargestellt. a die Kolbenstauge, welche in einer konischen Oeffnung in der Mitte des Kolbens befestigt ist; dieser besteht aus einer Bodenplatte mit angegofanen Rippen. Der Raum zwischen den Rippen wird mit Holz bb ausgefüllt, um einem schädlichen Raum möglichst zu vermeiden. Auf dem Eufsern Theil oc der Bodenplatte liegt ein lederner Kranz, auf diesem ein Holzring, auf diesem wieder ein lederner Kranz, und das Ganze wird durch den obern eisernen Ring d,d mittelst Schraubenbolzen gegen die Bodenplatte angedrückt. Die Lederkräuze legen sich auswendig um den Holzring, der an der Peripherie ausgekehlt und mit Wolle gefüllt ist. e ist die an der Deckplatte des Cylinders angegofsne Stopfbüchse, f die darauf befestigte Drückung; im Zwischenraum um die Kolbenstauge befindet sich Werg, welches mit Talg und Oel getränkt ist. g, h die beiden Ventile, durch welche die Eufsere Luft in den Cylinder eintritt, i, k die beiden entge-

lator m durch das gemeinschaftliche Rohr I, I geleitet wird; n das Rohr, welches den Wind aus dem Regulator ableitet nach der Form. Bewegt sich nun der Kolben auf- oder abwärts, so wird er jelerzeit sowohl abgeschloßne Lust zusammendrücken und durch die Windröhre in den Windbehälter treiben, als auch frische Lust von alserhalb schöpfen. Man nennt daher auch solche Gebläse doppeltwirkende, ähnlich wie bei den Dampsmaschinen. — Vielleicht der griste Gebläsecylinder, welcher existirt, steht auf Dowlais Ironwork bei Merthyr Tydwill, er hat 12 engl. Fuß Durchmesser und 10 F. Hub.

[Abbildung eines schönen Cylindergebläses von Seele und Aitkins in dem Industriel Tom. 5. pag. 281. — Wassertr mmelgebläse, trombe, soll 1640 in Italien erfunden worden. sein; a wird, wie aus der Physik, Lehre von den Gebläsen, bekannt ist, n demselben Lust durch eine herabstürzende Wassersäule zusammengdrückt und zum Ausströmen gebracht, das Wasser, welches durch eine Lutte in den Wasserkasten herabfällt, bringt aber die Lust selbt mit, theils enthält es nämlich Lust, theils wird sie auch vom Wesser mit fortgerissen; die hiezu gemachten Vorrichtungen sind sehr mannigfaltig. In Gegenden, welche ein natürliches hohes Wassergefäle besitzen, und wo kein sehr starkes Gebläse nöthig ist, sind solche linrichtungen wegen der geringern Anlage - und Unterhaltungskosten impsehlungswerth. Dass die Lust hierdurch mit Wasserdampf gesätigt in den Ofen gelangt, ist mehr vortheilhaft, als nachtheilig. - Kettengebläse von Henschel; Rotations-Wassersäulengebläse von Athans; Baader's verbessertes Gloekengeblase; D'Aubuisson's Tonrengeblase, hierüber siehe Karsten a. a. O. **Bd. 2.** S. 382 u. f.]

Für alle Gebläse, welcie nicht unmittelbar den Wind in den Schmelzraum des Ofens blasen, we wegen des absetzenden Stroms nicht zu billigen ist, sind Windregwatoren erforderlich, damit ein steter Windstrom
hervorgebracht werde. Dazu sind theils luftdicht gemachte große Räume
anwendbar, die durch Gebläse mit Luft gefüllt werden, aus denen
dann dieselbe, gleich wie das Wasser aus dem Windkessel einer Feuerspritze, in einem glichmäßigen Strom ausbläßt; man hat auch Einrichtungen, daß die aus dem Gebläse getriebne Luft in einen zweiten weiten Cylinder eintritt, dessen Kolben durch Gewichte beschwert niedergedrücht wird, and dadurch die Gebläseluft unter gleichen Druck versetzt, oder in ein Gasometer eigner Construction, in einen eisernen Kasten, welcher in einem gemauerten wasserdichten Bassin unbeweglich
so außgestellt ist, daß das Wasser innerhalb desselben mit dem äußern
ihn umgebenden im Bassin frei communicirt, wodurch also der Wasserspiegel, wenn Gebläseluft in den Kasten eintritt, in diesem fällt und



Als Brennmiterial bedientwan sich für Hobosen theils der Hotztheils der abgeschveselten Steinkohlen, soch der Torskohle für Frischfeuer; (was die Gavinnung dieser höchst wichtigen Brennmaterialien selbst betrifft, so wid hievon im II. Theil die Rede sein; über die Warmeerzeugung durch deen Verbreunen siehe vorn I. Seite 83 u.f.). Ganz frische Holzkohlen verbennen leichter, sind also nicht so wirksam, als andere, die einige Wochn lang vor Nässe geschützt gelegen haben; untauglich sind aber nasse Ahlen, denn sie verbrauchen einen beträchtlichen Theil der Hitze zum Vordampfen des enthaltnen Wassers. Die Wirkung der Kohlen hängt bi gleichem Volum lediglich von dem Gewicht derselben, also ihrer speif. Dichtigkeit ab; die dichtere Kohle verlangt aber auch einen dichten Wind. - In Betreff des Torfs als Breanmaterial für Hohöfen, so ha sich aus angestellten Versuchen ergeben, daß derselbe die Holzkohlennicht ersetzen kann, die Koblenersparung durch Zusatz einer gewisen Menge Torf in keinem Verbiltnis mit den nachtheiligen Folgen seht, die sich besonders bei einer Hagern Anwendung desselben, vermöge ler beträchtlichen Menge Asche, Bulsern. Zum Verfrischen des Eisens in Heerden war Torf unbrauchbar, anders für das Puddlingsfrischen im Flampofen, wo der Torf wohl anwendbar ist. Dagegen ist Torfkohle zur Ezielung bloßer Glühhitze für Reck-, Schaufel-, Zainbämmer sehr zu emsehlen; die sich verschiakkende Torfasche giebt eine schützende Deck fürs Eisen ab, (vergleiche I. Seite 115.). - Die Steinkohlen sind om verschiedner Beschaffenheit (vergleiche I. Seite 113 u. f.), und demalb nur mit besonderer Auswahl anzuwenden; sie werden bei Flammöfen benutzt, auch wohl zum Ausschweißen des Eisens und Stahle, nich für den Betrieb der Hohöfen, zu welchem Ende die Steinkohlen erst vercoakt, abgeschwelt werden. Die in Vercoakungsöfen gewonnenen Coaks fallen immer dichter und schwerer aus, als die in Meilern erzeugten, weshalb aber auch das Ausbringen dem Raum nach in den Ofen geringer ist, als in den Meilern. Ofencoaks sind auch von größerer Wirksamteit als die Meilercoaks. Nässe ist den Coaks eben so nachtheilig, wie den Holzkohlen; solche, die viel Asche geben, sind nicht gut zu gebrauchen; 1 bis 3,5 g Aschengehalt lässt die. Coaks ohne Unbequemlichkeit anwenden, aber mehr Asche macht Strengflüssigkeit im Ofen.

Sell nun eine Hohosencampagne beginnen, so wird der Ofen zuerst

abgewärmt, besonders vorsichtig, wenn ein neuer Kernschacht eingesetzt worden ist, damit nicht durch unzeitig gesteigerte Hitze Steine und Gestellmasse zerspringen; man zündet, nachdem die Form geschlossen, erst Holz auf dem Vorheerd, dann Kohlen im Gestell an, und schüttet von der Gicht aus nach, bis endlich bis zu dieser der Schacht voll ist. Sind diese etwas niedergebrannt, so giebt man eine neue Portion Kohlen und etwas beschicktes Erz auf, und fährt so lange fort, bis man bemerkt, daß sich letzteres im Gestell zeigt; darauf wird die Abstichöffnung geschlossen, die Form eingesetzt, die Düse vorgelegt und das Gebläse langsam angelassen (das Anblasen des Ofens), bis man nach mehrern Tagen endlich das gehörige Verhältniss zwischen Kohlen, Erz und Wind eintreten läst. Sobald die Schlackenmasse eine bestimmte Höhe im Gestell erreicht hat, und dieselbe nicht selbst über den Wallstein absliesst, wird sie abgeworfen und das Gestell geräumt; das Selbstabsließen ist aber vorzüglicher. Diese Arbeit ist bei Coakshohösen weit beschwerlicher, als bei Holzkohlenöfen (das Ausarbeiten). Der erste Abstich nach dem Anblasen des Osens erfolgt nach 1 bis 3 Tagen, und das Eisen ist mehrentheils ansangs weisses, später erst graues Roheisen, indem erst nach und nach der rechte Hitzgrad eintritt. Die Kohlen und Erze sinken beim Betrieb von der Gicht in den Schacht, in Folge dessen von neuem aufgegeben wird, sobald als das Herabsinken eine bestimmte Tiese erreicht hat.

Kohlen und beschicktes Erz, die Möllerung, werden entweder nach dem Maass, oder, was vorzüglicher ist, nach dem Gewicht ausgegeben, im letztern Fall wird das Erz mit der Beschickung erst auf der Gicht selbst gemengt, wobei die Größe der Kohlenstücke, so wie die des Erzes nicht ohne Einfluss auf den Gang des Ofens. Bei 30 bis 40 Fuss hohen und bis 8 F. im Kohlensack weiten Schächten wendet man Gichten von 28 bis 30 preuss. Kubiks. Kohlen, bei 40 F. hohen und im Kohlensack 11 bis 12 F. weiten Oefen 12 pr. Kubikf. Coaks für die Gicht Die Anzahl Gichten, charges, welche in 24 Stunden durch den Osen gehen kann, richtet sich vorzüglich nach der Quantität des Windes, aber auch ob die Kohlen völlig trocken, oder nass, ob der Osen erst einige Wochen, oder Monate im Betrieb, nach der Beschaffenheit Sind so viele Gichten niedergegangen, dass sich das Untergestell mit flüssigem Roheisen', fonte, pig or cast-iron, angefüllt hat, und nur noch wenig Raum für die Schlacke bis zur Form übrig ist, so wird das Gestell gereinigt, der Ablassgraben, sow, welcher die Abstichöffnung mit dem Heerd, auf welchem sich das Roheisen ausbreiten soll, oder mit den Formen aus Sand und Kohlenstaub verbindet, fertig gemacht, die Gebläse in Ruhe gesetzt, sodann die Stichöffnung



Hoho fentetrieb.

durchstofsen und das Robeisen abgelassen. Hierauf wird die Abstichöffnung wieder geschlossen und die Form geöffnet. Der Abstich, coulés, erfolgt, ist das Robeisen zum Verfrischen bestimmt, alle 12, 18, 24 Stunden, ist aber das Roheisen für Eisengussvaaren, so richtet sich der Abstich oft nach der Förmerei, man pflegt auch wohl gar nicht abzustechen, sondern ans dem Vorheerd das Eisen mit eisernen, inwendig mit Lehm fiberzognen Giefskellen auszuschöpfen, und in diesen nach den Formen hinzuschaffen. Das Roheisen wird nämlich entweder in bestimmte Formen geleitet, oder gegossen, um als Gufswaare benutzt sa werden, oder es erhält die Gestalt von Mulden, von Parallelopipeden, von Platten (Platteln), wenn es gefrischt, d. h. in Stabeisen verwandelt werden soll; eratere Gestalt mennt man Flossen, pige, saumone, die zweite Gänze, gueurer, letztere werden noch glähend durch Ausstreuen von kalten Sand an gewissen Stellen und Anfachlagen mit einem großen Hammer in Stücke von 6 bis 8 Fuls Länge, 10 bis 12 Zoll Breite, 2 bis 4 Z. Dicke zertheilt. Bei den Platten wird des Eisen durch vorgängiges Begielsen in Scheiben gerlesen. - Da die Schlacken, besonders bei den Oefen, wo dieselben nicht von selbst abfliefsen, mechanisch eingeschloßne Eisenkörner enthalten, so werden dieselben im Schlackenpochwerk naß gepocht und die schwerern Eisenkörner von dem Schlackenpulver durchs Wasser geschieden, das so gewonnene Eisen nennt man Wascheisen; von selbst abfließende Schlacke wird nicht gepocht, (Man benutzt das Wascheisen unter andern zur Niederschlagsarbeit bei dem Verhütten von Bleiglanz.) Der Betrieb des Hohosens wird nun stetig an lange fortgesetzt, bis das Gestell des Ofens zu sehr erweitert ist, als daß man mit Vortheil noch graues Roheisen erzeugen kann, widrigenfalls der Ofen ausgeblasen wird. Man setzt dann keine Erzgichten mehr nach, sondern einige leere Kohlengichten, bis die Erzgichten gans heruntergegangen sind; dann stellt man das Gebläse ein. Man findet am Bodenstein eine zusammengewachsne, halbgefrischte Eisenmasse, Eisensau, welche mit dem Gestell ausgebrochen wird; in ihr befinden sich nicht selten Titauwürfel, vergleiche oben Seite 37. Soll ein Ofen blos auf kürzere Zeit stehen, so dämpft man ihn, indem alle Oeffnungen und Zugänge verschlossen werden. - Die Dauer einer Campagne ist unbestimmt, sie kann im günstigsten Fall mehrere Jahre lang fortgesetzt werden, wenn es der Ofen aushält und nicht etwa Materialien fehlen.

[Man hat neuerdings in Schottland auf dem Clyde ironwork die Erfahrung gemacht, dass heisse Lust von 220° F. durch die Form in den Schmelzraum geleitet eine Ersparniss von \ Coaks bedingt; man erhitet die Lust vorher dadurch, dass man sie durch eiserne Röhren leitet, die in Steinkohlenseuer liegen, worm man nur 1 des Brennmaterials gebesucht.

welches man gebraucht haben würde, wenn die Lust kalt mit den Coaks im Osen in Berührung kommt. Alle Hohösen aus jenem Hüttenwerk werden mit heißer Lust betrieben. Siehe VV. Z. Bd. 4. S. 92, 565.]

Erklärung des Hohofenprozesses. So wie die Eisenoxyd eder Oxydul enthaltenden Erze sammt den Kohlen allmählig heißer werden, erfolgt zuerst die Reduction derselben, unter Erzeugung von Kohlenoxydgas, welches auch, wenigstens zum Theil, in kohlensaures Gas Ebergeht. Ist die Reduction erfolgt, so nimmt das Metall von den umgebenden Kohlen Kohlenstoff auf, es sättigt sich fast mit Kohlenstoff, wird dadurch Roheisen, und geräth endlich, wenn es in der heissesten Partie des Ofens anlangt, in Fluss. Die kiesels. Eisensalze schmelzen an und für sich eher, als sie sich reduciren. Die Temperatur des Ofens hat hierauf sehr großen Einsluss, von ihr hängt die Beschassenheit des auszubringenden Eisens ab, und sie kann in den mehresten Fällen durch das Verhältnis des Erzes gegen die Kohlen bestimmt werden. Wenn sich das Eisen mit Kohlenstoff nicht völlig gesättigt hat, wird es eine Schlacke geben, welche mehr oder weniger reich an Eisenoxydul ist, und Roheisen weniger reich an Kohlenstoff, als das Spiegeleisen (neutrales Roheisen); also je niedriger die Temperatur, desto reicher ist die Schlacke an Eisenoxydul, und desto ärmer das Eisen an Kohlenstoff. Hat sich dagegen das Eisen völlig mit Kohlenstoff sättigen können ehe es schmolz, so bildet sich eine Schlacke, welche sehr wenig Eisenoxydul enthält, und Spiegeleisen. Wird aber der Schmelzpunkt sehr hoch geführt, oder die Beschickung strengslüssig eingerichtet, so ändert sich das Spiegeleisen in graues Roheisen um, wobei ein Theil Kohlenstoff als Graphit ausgestoßen, und Manganoxydul und Kieselerde aus der Schlakkenmasse reducirt wird, die sich mit dem Roheisen desto mehr verbinden, je länger es in der hestigen Schmelzhitze verweilt; dann nimmt aber auch der Kohlenstoffgehalt ab, und kann daher auch im grauen Roheisen sehr verschieden sein, niemals erreicht er aber den des neutralen weißen Kohleneisens. Nach allen bisherigen Erfahrungen entsteht beim Betrieb des Hohosens weisees Roheisen, fonte blanche, white cast-iron, forge-pig, 1) bei leicht flüssigen, oder durch Missverhältnis des Zuschlags leicht flüssig gemachten Erzen, leichten Kohlen und starkem Gebläse bei übrigens gutem Gang; 2) bei zu großem Verhaltnis des Erzes gegen die Kohlen, also beim rohen Gang; 3) bei zu geringer Hitze, übrigens gutem Gang des Ofens; 4) bei zu großer Abkühlung des Schmelzraums u. a. m.

Dagegen wird graues Roheisen, fonte grise, grey metal, foundrypig, bei einem sehr hitzigen Gang des Osens, wobei der Wind gehörig aus der Gicht bläst, die Schlacke nicht zu slüssig, aber auch nicht zn steif, und die Hitze im Gestell möglichst groß ist, jederzeit entstehen. Es ist demnach sehr wahrscheinlich, dass alles graue Robeisen aus dem weißen entstellt, und zwar durch die Einwirkung einer großen Hitze. (Halbirtes Robeisen, fonte truitée, mottled iron). - Melrere Umstände haben auf den Hohofenbetrieb bedeutenden Einflofs, ale die Höhe des Schachts, insofern man in höhern Orfen um einige Procent das Ausbringen vermehren kann, und weniger Eisenoxydul in die Schlacke geht, - ein Hohofen mit Coaks betrieben 45 bis 50 Fuls, mit ochweren Holzkohlen nicht unter 35 F.; - die Größe der Kohlen, die Dichtigkeit des Windes, - bei leichten Holzkohlen maß derselbe eine Dichtigkeit haben, welche dem Druck einer Wassersäule von 1 bis 14 F., bei schweren Holzkohlen == 2 bis 3 F., bei Coaks von 4 bis 8 F. Wassersäule entspricht; die Menge des Windes, - 30 F. habe Oefen brauchen kaum mehr als 800 Kubiks. Wind in der Minute, 35 bis 40 F. hohe kaum mehr als 1200 Kbf., mit Cooks betriebne Gefen sollten nicht unter 2000 Kbf. Wind erhalten; die Weite des Schachts, denn sie mufa mit der Schunglzbarkeit der Erze und der Qualität der Kohlen in Verhältnifs stehen; die Größe und die Höhe des Gestells, die Neigung der Rast, Stellung der Form, Weite des Auges.

Die Form in Verbindung mit dem Ansehn der Schlacke giebt dem Hättenmann das zuverlässigste Kennzeichen über den Gang des Ofens ab; so lange die Form hell ist und einen so hellen Schein hat, daß man anfänglich im Gestell nichts erkennen kann, so ist der Gang gaar; je weniger die Form leuchtet, dunkelroth erscheint, desto mehr ist der Erzsatz vorherrschend u. s. w. Das Nasen der Form, Ansetzen von Schlacken an den Rüssel derselben, ist jederzeit mit dem Ansetzen von gefrischtem Eisen über der Form verbunden. Die Farbe der Schlacken giebt kein bestimmtes Kennzeichen für den Gang des Ofens, weil die verschiednen Eisenerze verschieden gestrbte Schlacken geben; blau und grün sind die Hauptfarben. Je gaarer der Gang des Ofens und je reiner das Eisen ausgebracht wird, desto heller ist die Farbe der Schlakken, je näber dem rohen Gang, desto dunkler sind dieselben gefärbt, endlich gar schwarz. Sind die Schlacken im Holzkoblenhobofen glasartig, glasglänzend, so ist der Gang weder hitzig noch zu roh, beim gearen Gang sind sie halbdurchsichtig; worden sie aber matt, blasig, erdig, dunkel, so ist der Robgang vorhanden. Bei den Coaköfen haben die Schlacken selten die Durchsichtigkeit der erstern, sie sind fast immer undurchsichtig, werden bei boher Hitze glasglänzend, baben einen großmuschligen Bruch, sie können selbst stark grün und blau aussehen, und doch bei einem völlig gaaren Gang des Ofens erblasen sein, braune Farbe deutet aber schon einen Uebergang zum Rohgang an. Die Flüssigkeit der Schlacken ist sehr verschieden, so auch ihre Zähigkeit und Formbarkeit; man benutzt die guten Schlacken um Schlackenziegel aus ihnen zu sertigen, zum Pslastern der Hüttengebäude etc. (Als ein Beweis, dass sie wie Glas sich verarbeiten lassen, spinnt man auch wohl Schlacke, welche dann von den Arbeitern den das Werk besuchenden Fremden als ein Andenken überreicht wird; so in Oberschlesien.)

Was die chemische Zusammensetzung der Hohosen hlacken betrifft, so ist sie nothwendig nach Massabe der verschiednen Erze, Beschickung, Kohlen verschieden; sie enthalten Kieselerde, Thonerde, Kalk, Magnesia, Eisen-, Manganoxydul (Schweselcalcium), sie sind theils so gemischt, dass sie 3 kieselsaure Salze darstellen, theils auch nur 4 kiesels., 4 kiesels. Verbindungen; nicht selten läst sich aber auch kein einsaches proportionales Mischungsverhältnis zwischen dem Sauerstoff der Kieselerde und der Basen nachweisen, oder vielmehr sinden dann Mischungen von zweierlei verschiednen Silikaten statt. Gaarschlacken, welche wenig oder gar kein Eisenoxydul enthalten, blähen sich, wenn man sie glühend mit Wasser ablöscht, sehr stark auf, bilden eine schaumige, poröse, lockre, bimssteinartige Masse; an den Wänden, in den Ritzen des Gestells sindet man nicht selten in zarten weichen Fäden reine Kieselerde, aus dem aus Roheisen abgeschiednen wieder oxydirten Silicium entstanden, Schweseleisen, Schweselmangan, Blei in Krystallen, Glätte, Mennige etc.

Das Roheisen ist ein Gemisch von in verschiednen Quantitäten mit Kohlenstoff verbundnen Eisen mit Mangan, Schwefel, Phosphor, Silicium (Alumium), Titan, Chrom; es wird theils zum Verfrischen verwendet, um Stabeisen und Stahl aus ihm zu gewinnen, theils zu Gusswaaren verarbeitet; hienach wird es von verschiedner Beschaffenheit erblasen.

[Im Jahr 1825 wurden im preuß. Staat gewonnen 793,672 Centner Roheisen, 1826 845,346 Ctr.; an Gußwaaren 1825 182,228 Ctr., 1826 207,205 Ctr.; 1828 und 1829 wie folgt:

	1828.		1 8 2 9.	
Oberbergamtsdistrikte Im:	Roheisen. Centner.	Gulswaaren. Centner.	Roheisen. Centner.	Gulswaaren. Gentner.
Brandenb. preussischen	6,821₹ u.	24,605 1 120,289 Stück	6,649	166,314
Schlesischen	417,705	52,563	432,456}	48,7773
Niedersächs. Thüringsch.	19,303	2,734	21,078	4,910
Westphälischen	6,9221	60,030	4,168%	75,140 \frac{1}{2}
Rheinischen		79,793}	443,265	77,791
	850,796%	219,726	907,617	372,9331

Die Einfuhr an Gusseisen betrug 1828 69,470 Ctr.. die Aussuhr 84,294



Ueber Eisenproduction.

In folgenden Regierungsbesirken des prenfa. Staate befinden sich Hoböfen, und zwar im Jahr 1829:

				_	
Regierungs- beziek.	Zahl der Hohöfen.	Zahl,		Private. Zahl.	Distrikte, we sie sich befinden.
Oppelo	48	7	Königshütte 4, Glei- wite , Malapane, Greutsburg,		Lublinita 11, Groß-Streh- lits 7, Tost-Gleiwits 6, Beuthen 5.
Lieguits	14	-		14	
Breslau	2	-		2	im Glatser, Habelschwerd- ter Kreis.
Frankfurt	2	2	Vietz,	500	
Stettin	1	1	Torgelo— — Uckee Pau	-	
Gumbinnen		1	VVa .	_	
Merseburg -	I	-		1	Lauchhammer.
Magdeburg.	2	-			Schierke, ilsenburg a. Brock,
Erfurt	23	3	Sorge am Harz, Neu- werk im Henne- bergschen,		im Schleusinger, Ziegenrük- ker Kreis.
Mäaster	1	- 1		1	Kreis Borken.
Minden	1	-		1	Altenbecken, Kreis Pader- born.
Arnaberg	27	1	Lohhütte bei Siegen	26	Müsen, Gosenbach, Nie- derschelden, Eisern, Ei- serfeld etc. im Siegensch.
Coblenz,	19	1	Seynerhütte.	18	Bendorf, Rasselstein, Hamm, Rheinbellen etc.
Düsseldorf.	2	-		2	Isselburg etc.
Gôla	6	-			Oberhaltenbach . Ründe- roth, Weyersbagen otc.
Anchen	22	-		900	im Kreis Gmund, Duren.
Trier	20	-		20	Geislautern, Diffingen, u. n.
Summa	192	15		177	

Englands *) Eisenproduction betrug:

менрьоомстоп	nerrits:	
Jahr.	Tonnen.	Zahl der Oefen.
1740	17,000	59
88	68	85
96	125	121
1806	250	_
20	400	_
25	581,367	261
27	690	284

^{*)} D. p. J. Bd. 31. 8. 390. - Dufrenoy und Beaumont fiber die

Also im Jahr 1827 600,000 Tonnen = 13,550,946 preuß. Centner! Die größte Zahl Hohösen besindet sich in Staffordsbire und South-VVales, zusammen 185 mit einer Production von 488,000 Tonnen. — Von jener Totalproduction kann man annehmen, daß 3 zu Gußwaszen, 70 zum Versrischen verwendet wurden. Zu einer Tonne Roheisen wurden durchschnittlich 4 Tonnen Steinkohlen verbraucht, also sür 690,000 Tonnen Roheisen 2,760,000 Tonnen Steinkohlen!!

Ueber Frankreichs Eisenhüttenwesen siehe eine Abhandlung von Héron de Villesosse *). Im Jahr 1826 waren in 45 Departem. 424 Hohösen in Betrieb; das Product von 422 Hohösen, welche ausschließlich Roheisen lieserten, war 1,739,269 metrische Centner = 3,380,506} preuß. Centner, und zwar das der Holzkohlenhohösen 1,704,243 und der Coakshohösen 35,026 meträche Centner. An Gußwaaren wurden dargestellt 378,186 metrische Centner = 735,056 preuß. Centner.]

Um aus den Eisenerzen Stabeisen zu gewinnen, kann man zwiefach verfahren, nämlich entweder so, dass die Erze in Stückösen, oder Luppenheerden, Rennseuern bearbeitet werden, wobei ein zwischen dem Roheisen und Stahl in der Mitte stehendes Product gewonnen wird, vergleiche oben Seite 42, oder es werden die Erze zuerst in Blauoder Hohösen reducirt, wobei jedoch das Eisen Kohlenstoff ausnimmt, und das Roheisen sodann durch das Frischen, affinage, in Stabeisen umgewandelt. Das Verfrischen geschieht theils in Heerden, oder Feuern, (Frischheerd, Frischfeuer, Zerrennheerd) mit Holzkohlen, theils in Flammösen bei Steinkohlen, und zwar ohne dass das Brennmaterial mit dem Eisen in unmittelbare Berührung kommt; letzteres Versahren ist im vorigen Jahrhundert in England zuerst ausgesührt worden. Da das Eisen, in Maassen es sich vom Kohlenstoff reinigt, immer schwerer schmelzbar wird, und in keinem Ofenfeuer geschmolzen werden kann, so verursacht dieser Umstand viele Schwierigkeiten bei der Entkohlung desselben, welche nur durch die Einwirkung von oxydirtem Eisen in bedeutender Menge erreicht werden kann.

Das Frischen in Heerden besteht darin, das Roheisen durch die Gluth der brennenden Kohlen vor dem Gebläse einzuschmelzen, den Kohlenstoff, die fremden Metalle und nicht metallischen Substanzen, welche im Roheisen enthalten sind, durch Oxydation herauszuschaffen, und das durch die Gebläseluft oxydirte Eisen durch die glühenden Koh-

Roh- und Stabeisenproduction in England, A. d. M. II série, Tom. 2. pag. 3, 177. — Coste und Perdonnet desgleichen Tom. 5. pag. 255, 455; beide Abhandlungen enthalten viele Abbildungen.

²⁾ A. d. M. Tom. 13. p. 339.; ein kurzer Auszug in D. p. J. Bd. 24. S. 441. Ferner A. d. M. II ser. Tom. 2. p. 401., in K. A. f. M. G. etc. Bd. 1. 8. 207.



Beschreihung eines Frischfeuers.

len wieder zu reduciren. Aber bei der steten Berührung des Eisens mit den Kohlen in der Glübhitze ist es unvermeidlich, dass ersteres immer von Neuem wieder etwas Koblenstoff aufnimmt, doch werden die leichter oxydirbaren fremden Metalle und heterogenen Materien bei dem ößern Durcharbeiten der Masse vor dem Gebläse in den Heerden, bei dem öftern Wechsel von Oxydation und Reduction vollständiger geschieden, als dies bei dem Verfrischen in Flammöfen der Fall ist, wo das Wiederaulnehmen von Kohlenstoff dadurch vermieden wird, dass das Eisen ohne Berührung mit glühenden Kohlen gefrischt wird. Je reiner aber ein Robeisen ist, desto schweiter, I chter und mit desto geringerm Verlust last es sich verfrischen. Erfahrungsmäßig ist das weiße Robeisen zum Verfrischen mehr geneigt, als das graue: erstlich kommt es leichter in Fluss, bleibt aber mehr dickslüssig, zweitens wird es vom Eisenoxyd weit schneller in Stabeisen umgewandelt; graues Roheisen mula eret in den Zustand des weißen Robeisens übergeben, wenn es sich in Stabeisen umändern soll, weshalb ein beträcktlicher Zusatz von Eisenoxydul (kiesels, Eisenoxydul, in welchem letateres stark vorwaltet) nothig wird, weshalb man beim Verfrischen von grauem R. weit mehr Gaarschlacke anwenden kann, als bei dem des weißen R. Nichts desto weniger darf nicht geglaubt werden, dass der Gang des Hohosens immer oo gehalten werden müsse, dass nur weisses R. zum Verfrischen gewonnen wird, im Gegentheil ist bei Coakshohöfen ein recht graues K. bei möglichst leichtflüssiger Beschickung zum Behuf des Verfrischens in Heerden zu erzielen, wogegen aber graues R., bei sehr strengflüssiger Beschickung erblasen, ganz unpassend ist, weil es sehr viel Silicium (Alumium) aufgenommen hat. Bei Holzkohlenhohöfen und gutartigen Erzen kann man aber auf weißes Roheisen hinarbeiten, nicht aber bei Wiesenerzen.

Die Einrichtung eines Frischfeuers, Frischschmiede (Wallasshammer), forge, siehe Tasel VIII Fig. 6 im Grundrifs und Fig. 7
im Durchschnitt nach der Linie ab Fig. 6 (Frischseuer von Gottartowitz in Oberschlesien), ist solgende: Es besindet sich in einem eignen
Höttengebäude ein großer Heerd mit dem dazu gehörigen Gebläse,
nebst dem zum Ausschmieden nöthigen Wasserhammer, oder Walawerk; der Heerd ist 6 Fus im Lichten lang, 3 F. breit, 12 bis 15 Zoll
über der Hüttensoble erhaben, über ihm eine auf Säulen ruhende Esse;
der Heerd ist mit eisernen Umsassungsplatten a, a, a, belegt, und hat
eine Oessung, in welcher das sogenannte Feuer, foyer, b, b, d, h, der
zum Frischen bestimmte Raum, eingebaut wird. Dies geschicht also:
man legt auf den Grund des Feuers oder Heerds eine gusseiserne Bodenplatte, den Boden, fond, c Fig. 7, und an deren Seiten 3 oder 4

Seitenplatten auf die hohe Kante, Frischzacken, taques, und zwar so, dals ein Zacken die Vorderseite begränzt, Schlackenzacken, laiterol, chie, chariot, taque à laitier, d, d, ein anderer gegenübersteht, Hinterzacken, rustine, taque de fond, herre, e,e, ein dritter zur Seite des Gebläses, oder Formzacken, varme, taque de tuyère, f,f, diesem gegenüber der Gichtzacken, contrevent, g,g, wo das Roheisen aufgegeben wird. Auf dem Hinterzacken steht der sogenannte Aschenzacken h, lose auf, um das Zerstreuen von Kohlen und kleinen Eisenstückchen beim Aufbrechen des Eisens im Heerd zu verhüten. Im Schlackenzacken befinden sich ein oder mehrere Löcher in verschiedner Höhe zum Ablassen der Schlacke, welche in der Zeichnung nicht zu sehen sind. Unter dem Boden ist ein ausgemauertes Wasserloch angebracht, Tümpelloch, welches mit Wasser gefüllt werden kann, um namentlich den Boden abzukühlen, was nach dem Frischen geschieht, indem die Hitze durchs Verdampsen des Wassers gemildert wird. Die Entsernung der Vorderseite von der Hinterseite nennt man die Länge des Heerds, sie beträgt 32 Zoll, die der Form- von der Gichtseite die Breite, welche 24 bis 26 Z. beträgt. Für den Gang des Frischens ist die Stellung der Frischzacken, die Lage des Bodens und die Entsernung desselben von der Form wichtig: Gicht- und Hinterzacken sind nach auswärts gestellt, der Formzacken neigt sich dagegen in den Heerd; auch die Windführung, d. h. die Beschaffenheit und Lage der Form i, und der Düse k, ist sehr einflusreich, letztere liegt in der Form zurück, wodurch bewirkt wird, dass sie die Form kalt bläst und so gegen das Verbrennen schützt; die Düse ist mit der Windleitung mittelst eines ledernen Schlauchs verbunden. Die Form liegt in einem eignen eisernen Formkasten lauf dem Formzacken in etwas abwärts geneigter Richtung, das Stechen der Form; die Formen sind aus Kupfer, haben halbrunde Mündungen, die nach Massgabe des zu versrischenden Roheisens weiter oder enger gemacht werden; die Entfernung der Form vom Hinterzacken beträgt 9 Zoll, die Tiese des Feuers, d. h. die Entfernung des Bodens von der Obersläche des Formzackens 8 Z., auch nach Umständen 7 und 9 Z., sie ist bei dem guten Robeisen geringer, als bei fehlerhaftem; die Tiefe des Feuers und das Stechen der Form, oder die Richtung des Windstroms, müssen stets zu einander im richtigen Verhältniss stehen. m die Windleitung, welche durch die Esse n geht, o ein mit einer Schraube versehenes Ventil, um den Windstrom zu reguliren; p Aschensall, q eiserner Rauchmantel, um den Rauch und die Funken nach der Esse abzuführen.

Das Roheisen, welches zum Frischen gebraucht wird, hat parallelopipedische Form, G anz (vergleiche vorn Seite 52, doch werden auch Bruchstücke

Frischverfahren im Frischfeuer.

vom Eisengule mit aufgegeben. Graues, oder gaares, Robeisen erfordert zwar größere Hitze zum Schmelzen, als weißes, wird aber völlig flüssig, wogegen das leixtere zwar schneller abschmilzt, aber breiartig bleibt; nur Spiegeleisen und das ihm zunächst stehende weifsgaare wird noch gehörig flüssig. Der Frischer hat darauf zu achten, dass das Frischen nicht zu schnell vor sich gebe, Gaargang, aber auch nicht zu langsam, Rohgang, weil im ersten Fall viel fremde Bestandtheile im gefrischten Eisen bleiben, im letztern aber viel Abbrand stattfindet; er mula also des Feuer, nach Massgabe des Robeisens, bald mehr auf den Gaar-, bald mehr auf den Rohgang einrichten. Die Menga Bahafana velche auf einmal zum Frischen eingesetzt wird, beträgt 2 bis 2 Die Beschaffenheit der Holakohlen bedingt die Menge det when Windes, harte verlangen mehr, die weiche, unter die sterne die vorzüglichsten. Zuachläge werden eigentlich nieux 🚜 👚 net; kaltbrüchiges (phosphorbaltendes) Eisen hat man durch einen Austa von gepochtem Kolkstein verbessern wollen. Der Frischer gebraucht aber noch, um den Rohgang zu vermeiden, Gaarschlacke vom Frischen (basisch kiesele, Eisenoxydni), auch Hammerschlag (Eisenoxydul-Oxyd), wobei zugleich das in beiden enthaltne Eisen wieder zu gute gemacht, also Eisen gewonnen wird; bei zu gaarem Gang wird auch wohl Sand zugesetzt, was aber nicht sehr nützlich ist. Was die Luftmenge betrifft, welche zugeführt werden muß, so beträgt sie beim Einschmelzen eines gaaren R. 146 bis 150 Kubikf. in der Minute, eines weißen 160 bis 180 Kf., beim Frischen 200 bis 210 zu Anfang, 240 bis 250 zu Ende, beim Anlaufen eelbst an 400 Kf.

Der Frischprozess zerfällt nämlich in zwei Hauptabtheilungen, ins Einschmelzen des zu verfrischenden Eisens, und ins Frischen des cangeschmolznen, wobei jedoch noch zu bemerken ist, daß während des Einschmelzens die Kolben oder Schirbel, massogues, vom vorigen Deal gewärmt und ausgeschmiedet werden. Soll das Verfrischen beginnen, so wird der Heerd, nachdem vorher schon gefrischt worden, nöthigenfalls erst abgekühlt, die Gaarschlacke vom vorigen Frischen und der Schwahl, sorne, (gesinterte Gaarschlacke) theils herausgenommen, theils im Heerd gelassen, je nachdem es das zu verfrischende Robeisen verlangt, der Boden mit den kleinern Kohlen vom vorigen Frischen belegt, der Vorheerd mit feuchter Lösche, fraisil, gehörig umschüttet, und die Ganz vom Gichtzacken aus in den Heerd gerückt, ao daß sie 6 bis 7 Zoll weit von der Form entfernt ist; man schüttet eine Schwinge voll Kohlen auf, und lässt das Gebläse an. Wird weisses Roheisen (gaarschmelzendes) verfrischt, so mule mehr und schärferer Wind, wird aber graues R. (robschmelzendes) bearbeitet, so muss weniger Wind in den Heerd

gelangen. Es mus darauf gesehen werden, dass sich nicht zu viel Rohachlacken im Heerd sammeln, die Ganz stets nachgefahren wird, im Massen sie abschmilzt, die Kohlen vom Wind nicht auseinandergeblasen werden; man lässt daher auch von Zeit zu Zeit die Schlacken ab, untersucht die Beschaffenheit des Eisens im Heerd, welches beim gehörigen Gang des Einschmelzens zu Ende dieses Prozesses teigartig gefunden werden muss, weil dadurch die Arbeit erleichtert wird, und man im Stande ist, ein gutes Stabeisen zu produciren. Ist alles zum Deul bestimmte Roheisen eingeschmolzen, so beginnt das eigentliche Frischen: der Frischer räumt den Heerd, lässt die Schlacken ab, und entblöst das Eisen von Kohlen, sticht den Schwahl vom ungefrischten Eisen ab (Rohschlacken), und schreitet zum Rohaufbrechen; er stölst eine lange, starke Brechstange beim Gichtzacken auf den Boden nieder, hebt dadurch die Eisenmasse, durch verschiedne Bewegungen, in die Höhe, und sucht durch eine ähnliche Operation von der Ecke des Form- und Vorheerdzackens aus den Eisenklumpen völlig loszubrechen und nach der Gichtseite bin zu bewegen. Je nachdem er nun die Beschaffenheit des Eisens findet, ist sein Verfahren verschieden; findet er es gehörig gaar eingeschmolzen, so wird es in 3 oder 4 Theile zerbrochen, welche von der Gebläselust gehörig durchgewirkt, und in der kürzesten Zeit auf die vortheilhasteste Weise zur Gaare gebracht werden können. Er bricht beim Gichtzacken zuerst auf, legt die Masse aus dem Feuer auf den Heerd, so auch in der Mitte und am Formzacken, schüttet frische Kohlen auf den Boden; die vor der Form gelegnen, ziemlich gaaren Stücke, legt er über die Form, die mehr rohen vom Gichtzacken vor die Form, dem Wind gegenüber. Das Gebläse wird stärker angelassen, und, sollte der Gang noch roh sein, Hammerschlag zugesetzt; so schmilzt das in die Höhe gehobne Eisen in den Heerd herunter. Sollte hierauf das Eisen noch ziemlich roh sich im Heerd besinden, so bricht er zum zweiten, auch wohl selbst zum drittenmal roh auf, bis eine weiße Flamme den guten Gang andeutet, und bis sich das Eisen zu einem einzigen Klumpen vereint hat, und eine gelblich-weiße Farbe besitzt. Hierauf schreitet der Frischer zum Gaaraufbrechen des halbgaaren Eisens, avaler la loupe, er hebt das Eisen ganz in die Höhe über die Form, wodurch die glühenden Kohlen des Heerds unter den Eisenklumpen fallen, wo sie die zum jetzt erfolgenden Niederschmelzen erforderliche Hitze erzeugen; auch wird der Boden von allem Schwahl gereinigt, das Eisenstück mit frischen Kohlen beschüttet, die mit Wasser genetzt werden. Das Gebläse wird nun vermehrt, um beträchtliche Hitze zu erzeugen und das Eisen in einen halbflüssigen Zustand zu versetzen, die Schlacken abzuscheiden; das Eisen geräth dabei in kochende Be-



Frischoerfahren im Frischfeuer.

wegung und wird der Wirkung des Windes recht ausgesetzt, weshalb es auch eine gehörige Zeit lang in diesem Verhältnis bleiben mula; die Gaarschlacke umgieht das Eisen im Heerd, und wird nur dann abgelassen, wenn sie in zu großer Menge vorhanden ist. — War aber das R. phosphorbaltend, so muss es bei einem sehr rohen Gang verfrischt werden, alle gaaren Zuschläge bleiben weg, um den größten Theil des Phosphors als Phosphorsäure in die Schlacken zu treiben. Man sucht auch diesen Zweck durch 3 bis 10 gepolverten weißen Kalkstein zu erreichen, den man nach dem ersten Rohausbrechen ausstreut, hiemit wird bis zum Gaarausbrechen sortgesahren; dadurch wird aber der Fehler des Kaltbruchs nicht gänzlich ausgehoben. Solches Roheisen wird überhaupt am besten zu Guswaaren und nicht zu Stabeisen verarbeitet.

Nun pilegt man ein Verfahren anzuwenden, welches aber nicht allgemein üblich jist, das Anlaufenlassen, Anlaufnehmen, affinage per attachement. Findet nämlich der Frischer, dass, wenn das Eisen beim Niederschmelzen in die kochende Bewegung geräth, und er die Brechstange unter das Eisen in der Ebne der Form steckt, sich gaares Eisen an dieselbe ansetzt, so bildet er in dem Eisen eine Pfanne, oder Höhlung vor der Form, steckt einen Eigenstab hinein, den er von Zeit zn Zeit umdreht, wobei sich das Eisen anhängt und der Stab nicht leicht herausgezogen werden kann, er zieht ihn heraus, schweifst unter dem Hammer das Eisen-auf, kühlt es in Wasser, steckt ihn wieder in die Pfanne, und wiederholt dieses Verfahren so lange, bis der Anlaufkolben, lopin, sein bestimmtes Gewicht von 16 bis 20 Pfd. erreicht hat, welcher dann ausgeschmiedet und von der Stange abgehauen wird, während dem ein zweiter Stab eingehalten wird, womit er so lange wechselsweis fortfährt, bis das Kochen und Anlaufen aufhört. Han erhält auf solche Weise, je nach der Menge des eingeechmolznen Eisens und dessen Beschaffenheit, 2, 3, auch 6 bis 9 Kolben, welche von vorzüglicher Güte sind. Nach vollendetem Anlaufen wird das Gebisse etwas langsamer gestellt, und zum Deulmachen übergegangen. Der Frischer sucht alle kleinen auf dem Heerd zerstreuten Eisenstückehen zusammen, bringt sie auf den von größern Koblen entblößten Klumpen, giebt etwas Hammerschlag zu und läßt dieselben anschweißen, kühlt dann den Deul, oder die Luppe, loupe, mit Wasser, und hebt ihn mit seinen Gehülfen im Heerd in die Höhe, zieht ihn nach der Schlackenplatte, reinigt ihn von angitzendem Schwahl, und bringt ihn auf die Hütteuschle; hier wird der Hammerschlag, der Schwahl erst mit einem großen bölzernen Hammer abgeklopft, sodann der Deul noch glähend unter einen schweren Hammer gebracht, wobei ihm durch Verfahren heißt das Zängen des Deuls, cinglage. Nun wird derselbe noch auf der obern und untern Fläche (in Beziehung auf seine Lage im Heerd) geebnet, — abgedreht, — sodann mittelst eines Setzeisens in 4 bis 6 Stücke, Schirbel, lopins, zerhauen, diese an den Ecken geebnet, oder abgerichtet, sodann weißglühend gemacht — gewärmt — und in einer bestimmten Reihensolge nach einander ausgeschniedet. Bei diesem Anwärmen hat es der Frischer in seiner Gewalt, das vielleicht noch etwas roh gebliebne Eisen zur völligen Gaare zu bringen, wenn er es vorsichtig dem Wind aussetzt.

[Man rechnet auf den Königl. Frischseuern 28,5 ? Abgang beim Versrischen, oder auf 7 Centner Robeisen 5 C. Stabeisen; ost beträgt der Abgang nur 25 bis 26 ?. Eben so werden auf 3 Centner Stabeisen 64 Kubikfus Kohlen gerechnet, also auf 1 C. 21 / Ks.]

Die Rohschlacke, welche zu Ansang des Frischens während des Einschmelzens fällt, und das Frischen, wenn sie in großer Menge vorhanden ist, verhindert, hat eine schwarzgraue Farbe; die weniger rohe Frischschlacke wird, um den sehr bedeutenden Eisengehalt nicht zu verlieren, im Hohofen verschmolzen. Die Gaarschlacke entsteht kurz vor dem Gaarausbrechen des Eisens im Heerd, und wird bei gehöriger Behandlung des Feuers nicht abgelassen; sie hat eine eisengraue Farbe, ist halbmetallisch schimmernd, schwer, enthält zwischen 80 and 90 g Eisenoxydul, ist der beste Zuschlag, den der Frischer beim Rohgang anwenden kann. Der Schwahl, zusammengesinterte Gaarschlacke, die am Boden sich ansetzt und vom Deul abgelöst werden muss, wird eben so benutzt, wie die Gaarschlacke. - Je mehr in dem zu verfrischenden Roheisen Silicium enthalten ist, desto roher wird die Frischschlacke, sie enthält dann mehr Kieselerde, als zu einem neutralen kiesels. Eisenoxydul erforderlich; nach und nach wird die Schlacke mehr eine neutrale kiesels. Verbindung, endlich wenn es zur Gaare geht, waltet das Eisenoxydul immer mehr vor, bis die Kieselerde so abnimmt, dass die Schlacke nicht mehr verglast, sondern als Schwahl zusammensintert.

Die Abscheidung des Kohlenstoffs aus dem Roheisen durch den Luststrom geschieht nicht anders, als durch gleichzeitige Oxydation des Antheils Eisen, welcher mit dem Kohlenstoff verbunden war. Glüht man aber Roheisen mit oxydirten Substanzen, welche Sauerstoff in der Glühhitze abtreten, so kann es in geschmeidiges, entkohltes Eisen umgewandelt werden, ohne sich zu oxydiren; so z. B. durchs Glühen mit Hammerschlag (Eisenoxydul-Oxyd), rothem Eisenoxyd, auch mit Gaarschlacke, insofern diese überschüssiges Eisenoxydul enthält; eine neutrale Verbin-

dang von Kiesels, und Eisenoxydul, wie sie in der Robschlacke ist, wirkt nicht auf den Kohlenstoff des R. ein, sondern nur die basische Verbindung, welche aber auch durch diese Einwirkung in eine neutrale umgewandelt wird. Also wirkt sowohl das durch die Einwirkung des Windes auf das Robeisen erzeugte, als auch in der Gaarschlacke enthaltne, Eisenoxydul bei dem Friechen auf den Kohlenstoff des R. und oxydirt denselben, wodurch das Eisen in weiches E. umgewandelt wird. Zugleich oxydiren sich durch den Luftstrom die dem R. beigemischten fremden Stoffe, Silicium, Mangan u. a. Es ist aber nöthig, dass möglichet reines R. zum Verfrischer det werde, ein gaares graues Roheisen aus leichtslüssigen P. , welches vor dem Verfrischen in weilses umgenndert und ! 1 Luftzug gegläht worden ist. Das bisher geschilderte n nennt man die deutsche llichen Deatschland und einem

Pas bisher geschilderte _ ______ in nennt man die deutsche Erischschmiede, sie ist fast in _______ llichen Deutschland und einem großen Theil von Frankreich em ______ Es giebt aber mehrere Varietäten derselben, welche theils i _______ treschaffenheit des Roheisens, theila in der Gewohnheit und Fähigkeit der Arbeiter ihren Grand haben, und nicht wenige wesentlich von ihr abweichende Frischverfahren.

[Solche sind: die But- oder Klumpschmiede, Suluschmiede, beide in Schweden üblich, die Halhwallonenschmiede, theils in Schweden, theils auch in Frankreich üblich, forge de Berry; von dem deutschen Frischvorfahren sind mehr verschieden: die Wallonenschmiede, wo man nur Luppen von 40 bis 60 Pfd. erzeugt und in besondern Reckheerden sum Ausschmieden anwärmt; sie ist an der Niederlahn, in der Eiffel üblich: die Löschseuerschmiede, hier wird ein sehr gaarschmelsendes Robeisen, mit einem Zusatz von schon fertigem Stabeisen, möglichet schoell und ohne Ausbrechen zur Gaare gebracht. Dieses Verfahren findet nur noch im Hennebergschen und auf dem thüringer Wald statt, wo man die Stückofenwirthschaft betreibt, deren Güsse hiezu angewendet werden. Diese Frischmethode liefert bei ziemlichem Abgang und starkem Kohlenverbrauch ein vorzüglich gutes Stabeisen. Die steyrische und siegensche Einmalschmelzarbeit, die Osemundschmiede in der Grafschaft Mark, liefern ein sehr reines und gutes Eisen, besonders für den Drahtzog; Brutfrischschmiede, affinage à rétierage, eine Modification der steyrischen Frischerei, indem man das vom Blauofen gelieferte weiße Robeisen vor dem Verfrischen noch gläht, oder bratet, etwas entkohlt. Müglafrischschmiede, af finage bergamusque, in Kärnthen und Frankreich üblich, liefert bei sehr großem Kohlenaufgang Eisen vonvorzüglicher Güte; Brechschmiede, in Böhmen, Mähren, Ungarn, auch in Norwegen und Schweden mit einigen Modificationen üblich; der Sinterprosefs, in Salaburg, Karnthen, Berchtholsgaden, mit einem aufeeret großen Kohlenverbrauch. Hart- und Weich-Zerrennfrischen, mascage, masage, in Steyermark, Kärnthen, Krain, Frankreich üblich; aach

auch hier wird das ses den Blauösen erhaltne Eisen, und das durch Scheibenreissen, Blattelheben weissgemachte graue R. erst in eignen Bratösen, oder Heerden, gebraten. Kartitscharbeit, schwäbische Frischmethode (Mazéage gleichsalls genannt).

Man hat verschiedne Verfahrungsarten versucht, um das Roheisen zum Verfrischen vorzubereiten, sie lausen alle da hinaus, das graue R. in weißes zu verwandeln, aber damit ist im Allgemeinen der Zweck nicht gehörig erreicht, wenn nicht zugleich auch die in dem bei streng-Müssiger Beschickung des Erzes im Hohofen erblasnen R. in reichlicher Menge enthaltnen fremden Stoffe, als Silicium, Mangan, so wie Phosphor aus Wiesenerzen, möglichst entsernt werden, was aber bei mehrern Methoden dieser Art nicht, oder nur sehr unvollkommen geschicht, aber gerade hauptsächlich wünschenswerth ist. Dahin gehören: das Ablöschen des grauen R. mit Wasser, das Scheibenreißen (Blattelheben). Man pslegt in der Eissel das R. schon im Gestell des Hohosens weiss zu machen, indem man den Windstrom auf dasselbe leitet, und es in eine wallende Bewegung versetzt, während die Gichten langsam niedergehen, man nennt es das Läutern, Destilliren des Eisens. Man kann auch in Flammösen mit flachem Heerd graues R. einschmelzen und durch Frischsehlacken, die zugesetzt werden, in weilses R. umändern; solche Vorbereitungsmethode wird unter andern zu Geislautern bei Saarbrücken ausgeübt; 15 bis 18 Centner R. werden in 3 bis 4 Stunden weils gemacht, wobei kein Abgang an Eisen stattsindet, im Gegentheil eine Gewichtszunahme von 1 bis 38 aus den Frischschlacken; der Verbrauch an Steinkohlen beträgt auf 100 Pfd. Weisseisen kaum 1 Kubiks. Es wird hiebei ein Theil Silicium abgeschieden, aber fast gar kein Phosphor, wenn derselbe im R. enthalten war. (Von dem Weilsmachen bei Coaksseuer in geschlossnen Heerden, oder den Feineisenseuern, siehe beim Frischversahren mit Steinkohlen in Flammösen weiter unten.)]

Das gestischte Eisen mus, nachdem es in Schirbel oder Kolben zerhauen ist, ausgereckt werden, wozu man sich großer Hämmer, oder auch der Walzwerke bedient. Die Wasserhämmer unterscheiden sich nach der Art, wie sie in die Höhe gehoben werden, in Auswershämmer, Schwanz- und Stirnhämmer. Die erstern, marteau à soulèvement, siehe Fig. 8. und 9. Tasel VIII., sind als einarmige Hebel zu betrachten, an deren einem Ende der Drehpunkt, die Hülse c, c, am andern der Hammer besestigt ist; die Krast, welche den Hammer hebt, die Früsche oder Daumen b, b der Wasserradswelle a, greist auf den Hammerhelm (Hebelarm des Hammers) ungesähr um 3 der Länge vom Hammer entsernt, ein. Der Hammer schlägt mit seinem Kops gegen den Reitel d, ein Holz, welches dazu dient, den Hub des Hammers zu begrenzen und durch das Anprellen ein desto krästigeres

und schnelleres Hernbechlagen zu bewirken. Die Lage des Amboses ist mit der Bahn des Hammers correspondirend, derselbe muß so befestigt sein, daß er, ohne zu weichen, völlig feststeht; eben so muß auch des Hammergerüst sehr fest stehen, erfordert daher viel Holz. e der Drahmbaum, f die Drahm-, g die Reitel-, h die Hüttensäule, i, i Büchsensäulen, in deren Büchsen die Hülse eingelegt wird; k Hammer-oder Ambossstock, in welchem oben ein eisernes Gehäuse für den Ambos, die Chabotte, besestigt ist, in welcher man den Ambos festkeilt, um ihm verschiedne Stellungen sehre er können.

Der Schwanzhamme dagegen ein zweiermiger Hewird so bewegt, dass der niederdrückt; damit das Nie Preliklotz dan, gegen weldet leichtere Hömmer für e

Aufwerfhämmern, sie habet

10 und 11 auf Tafel VIII, ist ner, am längern Arm befestigt, er Welle a den kleinern Arm prenzt werde, bringt man einen vanzring e schlägt. Man wensenns an, in Vergleich mit den afise Geschwindigkeit bei gerin-

längern. Nicht selten wird das Hammergerüst aus Eisen gesertigt. Der Stiemhammer ist endlich ein Auswershammer, welcher sich nur dadurch vom letztern unterscheidet, dass er vorn am Kopf gehoben wird, und ein ungleich größeres Gewicht von 60 bis 80 Centnern besitzt, wenn jene nur 3 bis 5 C. wiegen. Man gebraucht diese schweren Hämmer zum Zusammenschlagen der Luppen vom Verfrischen des R. in Flammösen, ehe dieselben unter die Walzen gebracht werden '). Ein solcher englischer Construction, ganz von Eisen, an Gewicht 80 Centner, ist auf Tasel IX Fig. 13 dargestellt; a die Wasserradswelle, b, b die Frösche, c der eiserne Hammerhelm, d der eingesetzte Hammer, e Ambos, f Drehpunkt.

[Tafel IX Fig. 5 und 6 stellen einen Schweißsofen für Stabeisen dar, wie er auf der König! Eisenspalterei am Finowkanal bei Neustadt-Eberswalde erbaut ist. a der Heerd, eine eiserne mit Sand beschüttete Platte, b das Schlackenloch, e Ankerplatten zum Zusammenhalten des Ofens, d das Schürloch, e Roststäbe, f Rostbalken, g Aschenfall, h Einsetzthür, welche mittelst eines Hebels aufgezogen werden kann, i Schornstein.]

Als man in England das langsame Frischverfahren in Heerden mit dem Frischen in Flammösen, welches ungleich schneller erfolgt, vertauschte, muste auch eine schnellere Operation des Ausreckens eingeführt werden, als das zeitherige Schmieden unter dem Hammer; man bediente sich der Walzwerke, welche schon früher zum Blechwalzen

[&]quot;) Beschreibung und Abbildung eines solchen Hammerwerks in dem Industrick T. S. p. 77, auch in D. p. J. Bd. 36, S. 438.

angewendet wurden. Es werden in sehr feste eiserne Walzengerüste, von denen eins nach Maassgabe der verschiednen Länge der nöthigen Walzen verschiebbar sein muss, zwei Walzen über einander eingelegt, welche theils für flaches, theils für quadratisches Eisen die nöthigen Einschnitte haben, so dass alle ersorderlichen Dimensionen auf denselben erzeugt werden können. Zur Veranschauligung ist hier das Walzwerk der Rybnicker Eisenhütte in Oberschlesien aus Karsten's Eisenhüttenkunde, Theil IV Tafel III, entnommen, auf Tafel IX Fig. 1 dargestellt worden. Mitunter legt man auch wohl 3 Walzen übereinander, um den Prozess des Ansreckens in so sern zu beschleunigen, als dann in einer Glühhitze das Eisen durch alle Einschnitte durchgeführt werden kann, indem es hin und her theils zwischen den beiden obern, theils den untern durchgelassen wird, statt dass bei 2 Walzen das Eisen nur von einer Seite durchgelassen wird, von der andern zurückgegeben. Obschon die obere Walze schon durch Friction mit umgedreht wird, indem die untere durch Elementar- oder Dampskrast bewegt wird, so pflegt man doch beide durch Kuppelungsräder mit einander zu verbinden. Die untere Walze liegt in ihren Lagern unverrückbar sest, die obere aber wird durch Schrauben, die das obere Zapfenlager berunterdrücken, und so die Walze gegen das zu walzende anpressen, in ihrer Lage erhalten. Soll Stabeisen, Bandeisen gewalzt werden, wozu die beiden in Fig. 1 dargestellten Walzenpaare dienen, so behält die obere Walze ihre Stellung gegen die untere stetig bei, indem durch die verschieden weiten und engen Einschnitte in beiden Wal-en die verschiednen Dimensionen der Eisensorten bedingt werden, wie auch aus Fig. 3 für Rundeisen ersichtlich ist; aber beim Blechwalzen muss die obere Walze nach Massgabe der Stärke des Materialeisens, aus welchem das Blech gewalzt werden soll, sich heben können, was durch die Stellschrauben bedingt wird, die nach jedem Durchgang des Blechs durch die Walzen mehr angezogen werden. Um aber das Niederfallen der obern Walze auf die untere, wenn das Eisen zwischen dem Walzenpaar austritt, zu verhüten, muss eine Vorrichtung angebracht sein. Die Walzen zum Blechwalzen, laminoirs, sind von verschiedner Länge, 18 Zoll bis 6 Fuss und darüber, 10 bis einige 20 Z. im Durchmesser, von gutem Roheisen, sauber abgedreht; die zum Stabeisenwalzen 15 bis 18 Z. Durchmesser, 33 bis 43 Fuss Länge. Diese Walzwerke enthalten theils Präparirwalzen, cylindres ébaucheurs, préparateurs, dégrossisseurs, cingleurs, espatardes, roughing or puddlers rolls, siehe Fig. 4 Tafel IX, theils eigentliche Stabeisenwalzen, cyl. étireurs, finisseurs, finishing or merchant rolls, von denen erstere zur Bereitung des in Flammösen gestischten Eisens dienen, um die Luppe gleichsam zu zängen, in Kolben auszurecken, und zuletzt zu groben Quadratstäben; wenn man aber die aus bei Holzkohlen gewonnenen Deulen unter Aufwerfhämmern abgeschmiedeten Kolben zu Stabeisen auswalzen will, so hat schon der Hammer die Stelle der Präparirwalzen vertreten, sie werden daher unmittelbar unter die Stabeisenwalzen gebracht. (Von dem Verfahren beim Walzen des in Fiammöfen gefrischten Eisens gleich mehr.)

Beschreibung und Abbildung von Walswerken im Industr. T. 8. p. 115.

Dufrenoy und Beaument in den A. d. M. II. série. T. 2. p. 191. —

Coste und Perdonnet
schlacken, welche beim \
eisen 20 Th., — werden
sogar einige 60 % enthalt
um das Eisen aus ihnen
beim Frischen selbst als
Hohöfen mit einer Beschu
senoxyduls an die Kieseler
schlesien gewinnt man aus r

p. 49. — Die vielen Früschlen, — von 100 Theilen Rob808 Eisen, die Geerschlacken
in Zugutemschang unterworfen,
ren, insofern sie nicht sehon
en; man schmelst sie daher in
h durch, welcher statt der Eitesteres frei macht. In Obere beim Verschmelsen über Hoh-

öfen 36 g Rolteisen, welches fast 26 g otsbeiten liefert, nur darf nicht außen Acht gelassen werden, daß die Frischschlacken Phorphoresure enthalten.]

Ist nun das Eisen zu Kolben' ausgereckt, so wird es unter ein Paar Walzen, die beide correspondirende Einschnitte haben, gebracht und zu Quadratstäben susgezogen, sollen aber flache Sorten Eisen, Bandelsen, dorgestellt werden, so gehen dann die Stäbe durch ein zweites Paar Walzen, welche anders beschaffen sind, als erstere. Die untere Walze enthält nämlich allein die Einschnitte, die obere die Rippen, welche grnau in die erstern passen müssen. Durch die Tiefe der Einschnitte wird die Stärke des Bandeisens bestimmt, weshalb verschiedne Caliber eingeschnitten sein müssen; für jede besondere Sorte Flacheisen muß ein eignes Walzenpaar vorhanden sein. Alles Eisen, was unter die Walzen gebracht wird, muss den höchsten Grad der Schweisshitze haben, damit der fertige Stab mehr weiß- als rothglühend vom Walzwerk komme; dann pflegt man wohl noch den Stab, wenn er sich etwas schief gesogen haben sollte, mit einem Handhammer zu richten. Eben so muß auch beim Gebrauch der Wasserhämmer zum Ausschmieden des Eisens vermieden werden, dasselbe nicht kalt zu hämmern, wodurch es spröde wird, obschon es ein glattes, blankes Ansehen erhält,

[Die Frischfeuer liefern die verschiednen Sorten Eisen bis zu bestimmten Dimensionen, die feinern werden dann, um die Frischer nicht zu sehr aufzuhalten, in eignen Hammerwerken dargestellt, siche weiter unten, unter "Verfeinerung des Stabeisens." In Preußen sind die Dimensio-

nen, nach welchen die Eisenstäbe aus den Königl. Frischlütten abgeliesert werden müssen: sur Quadrateisen von 4 bis \ Zoll, sur slaches Eisen von 6 Zoll breit und \ Z. stark bis 1\ Z. breit und \ Z. stark.]

Frischversahren in Flammösen bei Steinkohlen. Obschon bereits im 17. Jahrh. mehrere Patente in England auf das Verfrischen von Robeisen in Flammösen bei Steinkohlen ertheilt worden sind, so gelang es doch erst 1787 Cort und Parnell, dieses Verfahren mit Erfolg auszuführen. Zum Verfrischen auf diesem Weg eignet sich am meisten das weiße Roheisen, welches sich bei starker Glüh- und Schmelzhitze, schwachem Zutritt der Luft, mit einem geringen Eisenverlust völlig in Stabeisen umändern lässt, während das graue R. nur den Antheil Kohle verliert, welcher mit dem Eisen chemisch verhunden ist, das entkohlte Eisen wird bei fortgesetztem Glühen oxydirt, ohne vom Graphit befreit za sein. Diejenige Sorte weißen R., welche wenig Kohlenstoff enthält (luckiges Floss), bleibt lange in einem Mittelzustand zwischen dem starren und flüssigen, kann daher leicht bei mässiger Ilitze und geringem Luftzutritt entkolit werden, bedarf keiner gaarenden (oxydirenden) Zuschläge, und verschlackt sich nicht bei vorsichtiger Behandlung; ein solches R. ist serner auch reiner von Silicium, Mangan, Phosphor, giebt folglich ein besseres Stabeisen. Kann man ein solches R. aus dem Hohosen nicht erhalten, so mus man das aus gutartigen Erzen bei leichtslüssiger Beschickung erblasne grane und halbirte R. durchs Umschmelzen in Feineisenseuern zu weißem R. umwandeln, und so zum Verfrischen vorbereiten.

Die Feineisensener, Raffinirseuer, resinery surnace, running out sircs, sinerie, sourneau d'assinerie, siehe Tasel IX Fig. 10 und 11, sind Schmelzheerde, in welchen man graues Roheisen durchs Umschmelzen und Erkalten in weißes R., Feineisen, Feinmetall, sine iron, sine metal, sonte mazée, umwandelt, das Weissmachen, sinage, mazage. Das Feuer hat viel Achnlichkeit mit einem Frischseuer, weicht aber, wie aus solgender Beschreibung hervorgeht, nicht unbedeutend ab.

[a der VVindkasten, welcher mit dem Gebläse in Verbindung steht, und den VVind durch zwei Düsen dem Feuer zusührt; b die den Formzacken vertretende Formwand, in welcher zugleich die Oessnungen für die Formen; die ganze VVand ist hohl und wird durch einen hineingeleiteten VVasserstrom kühl erhalten; c die Vorwand des Feuers, eine starke Gusseisenplatte, in welcher zugleich die Oessnung für den Abstich; d Umsassungswände des Feuers, die zugleich die Stelle des Gichtund Aschenzackens vertreten; diese gegosnen eisernen Kasten werden ebensalls durch einkulirendes VVasser kalt gehalten; e Deckplatte, welche

auch som Aufbäusen der Coaks dient; f eiserne Ständer, welche die Esse tragen, die hier nicht zu sehen ist; g gegoßne eiserne Form, in welche das Feineisen beim Abstechen geleitet wird, theils im Ganzen gegossen, theils aus Platten zusammengesetzt. Unter diesen Formen belindet sich auch ein VVasserstrom; h der Hoerdboden, aus Sand bestehend. — Karsten's Eisenhüttenkunde Bd. IV. S. 212, Tafel VIII.]

Die datch das kalte Wasser bewirkte Abkühlung bedingt theils, daß die Platten nicht so leicht abschmelzen können, theils daß die Temperatur des Feners möglichet kühl gehalten wird.

Das zum Weißenache saumons, von 90 bis 110 backenden Kohlen, die nie motorial; man schmilzt 20 mach und nach aufgetragen gang, filmig gemacht werden 10%, der Coaksverbrauch f derung der Gaare wendet n

Eisen wird in Stücken, pige, det; Coaks von nicht zu stack des geben, dienen els Brenn-R. mit einemmal durch, die Stunden, mit 10 bla 15 g Ab-R. beteugt der Abgang 9 bie etwa 1 Kubikfuls. Zur Befürthepan, Abfülle vom Walzwerk

an, auch wird Brucheisen mit einge- nolzen. Bei dieser Feineisenbereitung wird der Phosphor im R. in Phosphorsäure verwandelt, das Silieium, Mangan öxydirt und in die Schlacke getrieben.

Das Feineisen wird nun in eigens dazu construirte Flammösen gebracht, die von den gewöhnlichen, zum Roheisenschmelsen üblichen, im Wesentlichen nicht abweichen.

[Figur 7 and 8 auf Tafel IX stellen einen englischen Puddelofen dar, Fig. 8 Grundrifs in der Höhe der punktieten Linie a'b' in Figur 7, Fig. 7 senkrechter Längendurchschnitt nach der punktirten Linie c'd' in Fig. 8. — a Thür zum Schüren, b Roststäbe, c Feuerbrücke, d gulseiserne Platten, welche den Heerd hilden, und auf gufseisernen Tragebalken e, e ruhen, die an beiden Seiten an die gulseisernen Umfassungs-Platten angeschraubt sind. f Sandheerd (oder Schlackenheerd), g große Binsutathör, welche durch einen einernen Hebel und Ketten auf und nieder bewegt werden kann. Sie hat eine 5 Zoll ins Geviert große Oessaung, um durch dieselbe das Eisen auf dem Heerd bearbeiten su können, ohne erstere öffnen zu müssen; auch diese kann lustdicht geschlossen werden. Um das Verhalten des Elsens im Heerd erforsehen so konnen, ist noch ein besonderes Schauloch in der Thur angebracht, mit einem Thoustopsel verschliefsbar. Man hat auch wohl noch eine sweite Einsatzthur h nahe dem Puchs angebracht, durch welche man das Robeisen einsetzt, um es weich werden zu lassen, worauf es dann auf den Heerd vorgezogen wird, i der Schornstein; gewöhnlich legt man awei Oefen an einen Schornstein, welchem man eine Höhe von 30 bis 45 Fals giebt, und eine Klappe, register, damper, Figur 9, um den Lustzug, wenn es nöthig ist, sogleich durch Bewegung des Hebels mittelst einer Kette von der Hütte aus ausheben zu können. k Schlackenabzug, l Schlackenblech, zwischen welches und die Osenmauer glübende Kohlen geschüttet werden, um die Schlacken slüssig zu erhalten. Der Osen ist mit starken gusseisernen Platten m, m bekleidet, die durch Schraubenbolzen angezogen werden.]

Der Heerd, sole, ist von Eisen, entweder, mit Frischschlacken beschättet, wenn man graues R. frischt, oder ein Sandheerd, von reinem Quarzsand; nicht stets wird in der Mitte der Heerd etwas vertiest, man mucht auch wohl denselben etwas nach dem Fuchs abschüssig, zum leichtern Absluss der Schlacken. Man setzt gewöhnlich 300 bis 350 Pfd. Feineisen ein, und lässt die Hitze bei offner Klappe steigen, bis das Eisen weich und breiertig zu werden ansängt, sodann muss aber der Lustzutritt vermindert und selbst aufgehoben werden. Sollte das R. durch zu starke Hitze zu slüssig geworden sein, so wird es mit kaltem Wasser begossen, und dadurch in den breiartigen Zustand zurückgebracht. Nun beginnt die eigentliche Frischarbeit, es wird mit hakensörmigen Werkzeugen, welche durch die Arbeitsössnung in der Einsetzthür hindurchgesteckt werden, aufgebrochen, gewendet, und über den ganzen Heerd gleichsormig ausgebreitet. Das Schürloch über dem Rost ist dabei mehr oder weniger geöffnet, die Klappe geschlossen, um einen mäßigen Strom warmer Lust über das Eisen zu sühren, je nachdem das Eisen mehr oder weniger roli ist. Man arbeitet das Eisen mit Brechstangen ununterbrochen durch, zertheilt, wendet, rührt es um, woher auch dieses Verfahren das Puddeln, puddling, puddlage, und der Osen Puddelofen, puddling-furnace, balling f., fourneau à puddler, genannt wird. Durch dieses Operiren wird das Frischen bewirkt, es muss rasch, geschickt geleitet werden, damit nicht viel Eisen abbrennt; der Kohlenstoff mit Sauerstoff zu Kohlonoxydgas verbunden entweicht in Gasform es findet ein Auskochen statt, das Gas brennt mit blauen Flämmchen; die Masse wird währenddem immer zäher, steifer, so dass das Durcharbeiten und Wenden immer schwieriger wird. Das Ende des Frischens giebt sich durch einen trocknen, gewissermaßen sandartigen Zustand der Masse zu erkennen, to dry, da es derselben an nöthiger Hitze fehlt, um sich gehörig zu verbinden, zu schweißen. — Die erzeugten Schlacken werden theils beim Fuchs abgestochen, theils fließen sie selbst durch eine Oeffnung, floss, trou du chio, ab; es ist neutrales kiesels. Eisenoxydul, nicht, wie die Gaarschlacke beim Frischseuer, eine basische Verbindung. Das Frischen dauert 40 bis 45 Minuten, während welcher Zeit der Arbeiter unausgesetzt arbeiten muß, um das Zusammenhacken des rohen Eisens zu verhindern. Wenn das Ende des Frischprozesses eingetreten

Ausschmieden des gepuddelten Eisens.

72

ist, so wird eine starke Hitze schnell gegeben, die Klappe dann geschlossen, das Schürloch ganz mit Kohlen gefüllt, und das sehr heiße Eisen zum Schweißen gebracht, währenddem der Arbeiter die einzelnen Theile der Masse abzutheilen sucht, und in kleine Klumpen, Ballen, batte, formirt; bei 21 bis 3 Centner eingesetzten R. werden 6 bis 7 Balls gemacht, der letzte wird über den Heerd hin und her gerollt, um die einzelnen Brocken des gefrischten Eisens aufzunehmen. Die Balls sind noch sehr parös, enthalten viele Schlacken, ale werden unter einem sehr schweren Stirnhammer smannmengeschlagen - Zängen, einglage welcher 75 bis 80 Schläge 🕏 giebt, wobei ein großer Theil der letztern ausgepreist w ere Bearbeitung findet nun in eignen Schweißüsen, balt g-, mill-furnace, fourneau à rechauffer, statt, wobei t noch vollständig entkohlt und dadurch das Frischen vol laher anch wiederholte starke Schweißhitzen zur Verben ens wesentlich beitragen, freilich bei einem bedeutender Die Schweisslen sind niedrige Flammöfen mit großen Rosten, um 🖦 ahen Grad von Hitze zu erzeugen,

ihr Heerd mit Sand beschüttet; ein solcher Ofen reicht für 5 bis 6 Frischöfen aus. Man kann sich statt der Steinkohlen auch der Torfkohle, guten trocknen Torfs *) bedienen, nur muß dann der Rost ungleich gröfser, und das Gewölbe über dem Heerd ungleich flacher sein; auch hat man Holzfeuer **) angewendet, und Anthracit ***).

[Wenn man statt des weißen R., welches sich aum Verfrischen im Puddelofen am besten eignet, graues kohlenstoffreiches anwendet, welches,
wie sehon oben angezeigt worden, nicht so gutes Stabeisen durch diesen Frischprozels liefern kann, so setzt man mit dem R. Frischschlacken
zugleich auf den Heerd, welche das Gaaren befördern sollen. Bei dieser Abart des Verfahrens gelangt das Eisen zum Schmelzen, und wird
durch die Einwirkung der Schlacke erst in den Zustand versetzt, in
welchem sich das weiße, kohlenstoffarme R. befindet, wenn es anfängt
weich zu werden. Das geschmolzne R. wird mit den flüssigen Schlacken,
bei geschloßner Klappe, in steter Bewegung erhalten; auch setzt man
wohl erst nach erfolgtem Einsetzen des R. Schlacken hinzu.]

Die Balls werden weiseglähend gemacht, und unter dem Stirnbammer zu regelmäßig viereckigen Stücken, lumbe, zusammengeschlagen, sodann weiter in die Schweisshitze gebracht und unter dem Präparirwalzwerk, dessen Walzen mit den Einschnitten über genaue Modelle

^{*)} Alex über das Puddeln bei Torffenerung, A. d. M. H. série, T. 5, p. 177.

[&]quot;) Coste in den A, d. M. II série, T. 6. p. 290, in E. J. Bd. 8. 8. 310.

²⁰⁴⁾ Robin datelbet T. 6, p. 109.

gegossen sind, zu quadratischen, dann zu flachen Stäben, blooms, millbarrs, ausgereckt. Diese werden in gleich lange Stücke von 14 bis 2 Fuls Länge unter einer großen Scheere zerschnitten, 6 bis 8 zu einem Packet, trousse, auseinander gelegt in den Schweissosen gebracht, und dann zu einem Stab Klein- und Schneideeisen in einer Hitze auf dem Stabeisenwalzwerk fertig gewalzt und geschnitten. Die Walzen müssen schnell sich umdrehen, wenigstens 150mal in einer Minute. Man kann annehmen, dass aus 100 Theilen Feineisen 83} bis 84 Stabeisen, folglich aus 100 Th. Roheisen etwa 76 Stabeisen erfolgen, bei gutem R. und geübten Arbeitern ist aber das Ausbringen noch höher, so dals von 100 R. 80 g und noch etwas mehr an Stabeisen ausgebracht sverden; beim Frischen des grauen R. mit Zusatz von Schlacken steigt aber der Eisenverlust auf einige 30 bis selbst 40 g. An Steinkohlen werden 3 bis 3½ Kubikf. auf 100 Pfd. Stabeisen gerechnet, von denen die größere Hälfte in den Schweissösen verbraucht wird. Es hat die Puddlingsfrischarbeit vor dem Frischen in Heerden nicht allein den Vortheil eines geringern Aufwands an Brennmaterial, sondern auch einer ungleich größern Production, iudem aus einem Flammosen täglich über 20 Centner fertiges Stabeisen erfolgen können.

[Ueber das Puddeln und das Versrischen des Roheisens in England Dufrenoy und Beaumont in den A. d. M. II. série T. 2. p. 177. — Coste und Perdonnet daselbst T. 6. p. 29., beide Abhandlungen mit Abbildungen. — Wilcox und Rouyer Verbesserung an Frischseuern, Industr. T. 3. p. 292. auch in E. J. Bd. 7. S. 137.

Einige Worte über Luppenseuer und Luppensrischarbeit. 1) Deutsche L. frischarbeit; sie war in Oberschlesien bis 1798 üblich, in welchem Jahr die Hohösen eingesührt wurden; in Ostgalicien ist sie noch jetzt im Gang. Das Feuer ist entweder aus eisernen Platten zusammengesetzt, oder ein gemauerter Kessel, ein thonernes, metallnes Gesäs mit Kohlenlösche ausgeschlagen; Tiefe des Heerdes 12 bis 20 Zull, die Form liegt horizontal. Die halbgaare Luppe wird im Löschseuer umgeschmolzen. Man gebrauchte in Oberschlesien bei thonigem Brauneisenstein auf I Centner Stabeisen 60 pr. Kubikf. Holzkohlen, und erhielt nur 1210 Stabeisen aus den Erzen. Jetzt, bei dem Gebrauch der Hohösen, gebraucht man, um 1 Centner Stabeisen zu produciren, in Summa 46,33 Kubikfuls Kohlen, und bringt über 17 g Stabeisen aus. - 2) Französische Luppenfrischarbeit, méthode française, catalane, findet vorzüglich in den Pyrenäen statt; die kleinsten Feuer sind die catalonischen, forges catalanes, die größten die biscayischen, erstere sassen 3 bis 4, letztere 7 bis 8 Centner Erze beim Luppenmachen. Die Arbeit in diesen Feuern zerfällt in 2 besondere Abschnitte, in eine Reductions - und Schmelzarbeit. Mit der französischen Luppenfrischarbeit stimmt 3) die its lienische ziemlich überein, die auf Korsika, Elba, zum Theil auch in Italien getrieben wird.

Ueber des Zugutemechen von Stabeisen-, Blechabgängen, altem Brucheisen, Nägeln; diese werden in Packete zusammengepackt, mit kleinen Nägeln fest ausgezwickt, in Schweißöfen, Fagotted iron furnaces, glübend gemacht und ausgehämmert oder gewalzt, Ramafseisen*), jer rumassel, zeraps-iron. Das so gewonnene Eisen ist recht gut. Man kann auch die Blechabgänge beim Frischen des Eisens in Flammösen zosetzen, wenn man das Feineisen schmolzen will.

Frischfeuer, Hammer- und Walswerke sind im preuße. Staat in folgenden Regierungsbezirker

Regierongs-			Ge	werkschaftliche
perirk.	Frisch- feuer.		Frisch- feuer.	Hammerwerke, VValewerke,
Oppela	8	Rybs 5 Gro	170	48 H. 3 Blechw. 11 Zaioh.
Liegnitz.	l		31	und dazugehörige H
Breslau			7	deegl,
Frankfurt	6	Zanzthal, Zanzhau- sen, Himmelstädt, Kutzdorf, Peits.		
Stettin	2	Torgelow.		
Gumbionen	2	Wondolck.		
Potedam	2	Eisenspakterei am Fi- nowkanal.		
Merseburg			2	Hammerwerke,
Magdeburg			4	Hammerwerke.
Erfurt	2	Sorge,	wie viel?	35 H,
Minden			4	8 H,
Arnaberg	ĺ		183	1
Coblene			31	
Dässeldorf			2	Hammer- und
Cöle			50	(Walawerke,
Aachen			56	
Trier	- 1		132	/
	22		672	

Im Jahr 1825 wurden im preufs, Staat 531,137 Centner Stabeisen gefertigt, 1826 61°,785 C., in den Jahren 1828 und 1829 wie folgt:

^{*)} Trenclio, über die Fabrikation des Ramasseisens, V. d. G. 1830. S. 110.

Stabeisenproduction. Eigenschaften des Eisens.

Im Oberbergamtsdistrikt.	1828.		1829.	
Brandenburg - Prenssischen	53,409}	Centner.	44,654}	Centner.
Schlesischen	296,632}	*	316,171	10
Niedersächsisch-Thüringschen	34,290}	>	35,097	*
Westphälischen	11,220}	*	10,964	. 30
Rheinischen	306,520	×	345,569	>
Summa	702.073	Centner.	752,456	Centner.

Im Jahr 1828 betrug die Einfuhr an Stabeisen 77,943 Centn., die Ausfuhr 26,555 C.

Die Stabeisengewinnung Englands wird fürs Jahr 1827 zu 338,000 Tonmen oder zu 6,760,000 pr. Centner angegeben. — Die Stabeisenproduetion in Frankreich betrug nach Héron de Villesosse") im Jahr 1825
im 1125 Frischheerden, 31 mit Steinkohlen in Puddelösen arbeitenden
Eisenwerken und 96 im südlichen Frankreich belegnen Luppenseuern,
sorges catalanes:

auf Frischbeerden 569,510 metr. Centner in Puddelösen 442,000 »
in Luppenseuern 93.470 »

1,105,010 metr. Centner oder 2,147,808 preuss. C.

Im Jahr 1826 war die Production

von 1057 Frischseuern 960,710 metr. Centner von 106 Luppenseuern 93,000 » von 149 Puddelösen 400,370 »

1,454,080 metr. Centner oder 2,826,202 pr. C.

Ueber die Dannemora-Eisengruben und Werke (in Schweden), deren Eisen in England zur Stahlerzeugung angewundt wird, siehe E. J. Bd. 5. S. 351. — Beschreibung des großen Eisenhüttenwerks zu Creusot und Charenton siehe Industr. T. 5. p. 189.]

Eigenschaften des Eisens. Das Stabeisen hat eine lichtgraue Farbe auf dem Bruch, die sich einerseits ins Weiße, andererseits ins Dunkle zieht, da aber, wo es der Lust und namentlich der seuchten Lust ausgesetzt war, hat es eine sogenannte eisenschwarze Farbe; es besitzt vollkommnen Metallglanz, je stärker dieser bei graulich-weißer Farbe, und wenn er schwächer bei sehr lichter Farbe, desto besser ist das Eisen; spielt die Farbe ins Bläuliche bei sehr starkem Glanz, so ist das Eisen verbrannt, ist sie weiß bei sehr starkem Glanz, so ist es kaltbrüchig. Die ursprüngliche Textur des Stabeisens ist körnig, zackig, sie wird aber durch das Schmieden sehr verändert, desto mehr, je öster der Stabausgereckt wurde; hierdurch entsteht die sehnige Textur, ein Beweis sür die große Zähigkeit und Güte des Eisens; die Sehnen, oder Adern,

^{*)} A. d. M. Tom. 13. p. 339. Tom. 2. II ser, p. 401. in K. A. f. M. G. etc. Bd. I. S. 211.



Eigenschaften des Eisens.

haben dann eine lichte Farbe. Vielkantige Körner, welche gröber oder feiner sind, und der Bruchfläche zuweilen ein schuppiges Ansehn geben, zeigen ein schlechtes, brüchiges Eisen an; sind die Körner schiefrig, so ist das E. verbrannt, sind sie gans flach und schuppig, so ist es kaltbrüchig, cassant à froid, cold short, sind sie kantig und mit Schnen untermischt, so ist das E. rob, schlecht gefrischt; rothbrüchiges E. cassant à chaud, hot short, zeigt immer lange Sehnen. Das zackigkörnige Eisen ist das dichteste und zum Poliren am meisten geeignet, das kantig-körnige, weiche, am wenigsten; jedes E. ist nicht völlig frei entstehen. Das Stabeisen ervon undichten Stellen, we scheint nie krystallinisch. idst hartes und weiches E. Das weiche und zähe E. geehnige Textor, lichte Adern, deren Farbe das Mittel zw ells und bleigrau hält; ein solches ist von vorzüglicher (on dem harten zähen E., welilses, adriges Geftige bekommt, ches nur in dinnen Stiber nachstehen muß. Das wei its ein kurzschniges Gefüge hat, dessen Farbe auf dem Bras wischen blei- und schwarzgrau

hält, ist weich und mürbe, es besitzt neben der Weichheit keine Festigkeit und gehört zu den schlechtern Eisensorten, welche sich bald abnutzen und der äußern Gewalt auch nicht stark widersteben.

Das specif. Gewicht des Stabeisens ist, nach Maßgabe seiner Verschiedenheiten, nothwendig nicht gleich, im Mittel 7,6, so daß ein proß. Kubikfuß Stabeisen 801,6 pr. Pfund wiegt, ein Kubikzoll 9,18 Loth. Das Eisen, wenn es glühend in kaltem Wosser abgelöscht wird, wird dadürch nicht bedeutend härter, wie dies beim Stahl der Fall ist, ist das Eisen aber stahlartig, so nimmt es Härte an. Das geschmeidige Stabeisen kann aber durch langes Kalthämmern spröde werden, welcher Zustand durchs Ausglüben gehoben wird. Im Glühzustand ist das Eisen weich, läßt sich auf Schneidemaschinen zerschneiden. — Die absolute Festigkeit des E. hängt nicht allein von der innern Beschaffenheit desselben, sondern auch von der Behandlung im Feuer ab, auch hat die zum Zusammenpressen angewendete Kraft, folglich die Dimentionen, zu denen es gebracht worden, bedeutenden Einfluß. Gutes Stabeisen muß in Quadratstäben, auf die ursprüngliche Querschnittsfläche bezogen,

in Stäben von 1 pr. Zoll ins Geviert 58,000 pr. Pfd.

* * * * * 75,000 * * * * 90,000 * bis 100,000 *

auf eine Fläche des Querschnitts von einem pr. Zoll berechnet, tragen können, she es reifst. Die absolute Festigkeit des Eisendrahts ist aber je feiner, noch bedeutend größer, der feinste Draht würde, bei obiger

Eigenschaften des Eisens.

Berechnungsweise 130,000 Pfd. auf 1 Quadratzoll Flüche berechnet, tragen können. Von der Dehnbarkeit des E. hängt die Anwendung desselben zu Draht und Blech ab.

Stabeisen wird stärker vom Magnet angezogen, und leichter attractorisch, als Stahl, verliert aber auch diese Eigenschaft schneller, als dieser; nicht jede Sorte Stabeisen ist für den Magnetismus gleich empfängtlich. Stabeisen dehnt sich beim Erwärmen von 0° bis 100°

nach Hällström..... um 0,0014460

Dulong und Petit. » 0,0012666

Smeaton..... » 0,0012583 ungefähr $\frac{1}{500}$

aus. Das Eisen färbt sich beim Erhitzen (das Genauere hierüber siehe unten beim Stahl) sn seiner Obersläche, es läust an gleich dem Stahl, und behält diese Farben dauernd; kurz vor dem Glühen zeigt sich eine dunkelblaue Farbe. Dass die Ursach dieses Farbenspiels in der Oxydation des Eisens liegt, scheint außer allem Zweifel, aber welcher Zustand der Oxydation zu Grunde liegt, ist noch nicht bekannt. Die Hitze, bei welcher das Stabeisen weissglüht, wird allgemein zu 90° W., der Schmelzpunkt zu 150 bis 155° W. angenommen, aber letztere Annahme dürste sehr zweiselliast sein, wahrscheinlich zu hoch. Wenn das Eisen weißglühend geworden, so kann es zusammengeschweißt werden, daher man diesen Hitzgrad auch Schweisshitze, chaude suante, weldingheat, nennt; hartes Stabeisen schweisst früher, als weiches; E., welches schr schwer schweisst, ist schlecht und unbrauchbar, werm es auch sonst gute Eigenschaften hat; es giebt aber auch E., welches sehr gut schweisst, dem andere Eigenschaften eines guten E. abgehen. Rothbrüchig nennt man dasjenige E., welches zwar in der Schweisshitze gut schweisst, und sich gut schmieden lässt, aber bei abnehmender Temperatur, besonders bei der Rothglühhitze, beim Schmieden und Bearbeiten Risse und Sprünge an den Kanten zeigt. Der geringere Grad des Rothbruchs zeigt sich dadurch, dass glühendes Stabeisen unter dem Hammer unganz wird, Schiefer bekommt und sich spaltet. Eine Hauptursache dieser Unart des E. liegt in einem sehr geringen Gehalt an Schwesel, der so klein sein kann, dass er bei der genausten Analyse kaum aufzusinden ist; man hat ost nur 0,0001 Schwefel in solchem E. entdecken können. (Weit weniger nachtheilig wirkt ein Gehalt an Kupfer, dem man sonst gewöhnlich die Eigenschaft auch zuschreibt, das E. rothbrüchig zu machen.) E. welches nicht gehörig gestischt, noch roh ist, ist rohbrüchig, d. h. es ist brüchig sowohl in der Hitze, als auch in der Kälte; kaltbrüchig ist endlich das E., wenn es in der Kälte leicht zerspringt, es schweißt übrigens ein solches Eisen leicht und gut, ist mehrentheils phosphorhaltend, aber in einem weit höhern Grad, als

Verminderung der Festigkeit bewirken; erst bei 0.63 wird es eher zersprengbar, bei 0,753 wird es immer merklicher, bei 0,8 viel Bruch. Geringe Beimischungen von Phosphor enthält nach Karsten jedes Eisen, ohne dadurch zu leiden. (Ein Gehalt an Zinn, Arsenik, Spielsglanz, Chrommacht E. auch kaltbrüchig, ein Gehalt an Silicium macht Eisen saulbrüchig, wenn auch nicht allemal dieser Fehler vom Siliciumgehalt allein abhängt; 0,37% desselben können die Festigkeit des Eisens schon ungemein vermindern, viel mehr als ein gleiches Quantum Phosphor, Das

Eisen kann auch Calcium kens. Kalk zugesetzt wurde barkeit. In einem solcher nesium fand derselbe im nen bei einer schnellen k unter einer Decke von G saftige Schweifsbitz loren hat, wird es aber m

enn beim Frischen zu viel kohhadrig, verliert die Schweißfareten 0,1774 ff Calcium. MagDie Erfahrung lehrt, daß Eiföglichst abgehaltnem Luftsntritt
chlacken, Sand (Schweißsand),
guten Beschaffenheit nichts verGlühhitze bei freiem Zutritt der

Luft anagesetzt, trockne mitze, so nat dasselbe nach dem Erkalten von seiner Zäbigkeit bedeutend verloren, und sich den Eigenschaften des mörben, weichen E. genähert, überwärmtes, verbranntes E. Daher muß das E. immer so schnell als möglich erhitzt werden, um es nicht zu verderben; daher mag es auch kommen, daß ausgeglühter Draht eine geringere Featigkeit besitzt, als nicht geglühter. Wird dagegen E. ohne Zutritt der Luft noch so hestig geglüht, so behält es alle seine Eigenschaften unverändert, wie z. B. Eisen unter einer Glasdecke im Tiegel erhitzt. Wird E. der Wirkung glühender Kohlen in anhaltender Weißsglühbitze und ohne den mindesten Lustzutritt ausgesetzt, so wird es im Cementstahl verwandelt.

Das Stabeisen enthält gewöhnlich etwas Kohlenstoff, und zwar 0,5% im harten, sesten, vorzüglich guten, und 0,2% in den weichsten Sorten; verbranntes Eisen enthält keine Spur Kohlenstoff. Um reinstes Eisen darzustellen, bedient man sich des reinsten Eisenoxydes, welches mittelst Wasserstoffgas in dem I. Seite 93 beschriebnen und auf Tasel 1 Fig. 27 abgebildeten Apparat reducirt wird. Das so reducirte Eisen erscheint als ein schwarzgraues, sehr seines Pulver, und entzündet sich beim Ausschütten an der Luft von selbst. Nach Lassaigne ist dieses reine Eisen nicht schweiß- und hämmerbar.

[Analyse einiger Stabeisensorten von Gay-Lussac und Wilson *). In 100 Theilen sind onthaken;

^{*)} D. p. J. Bd. 36. 8, 134.

Eigenschaften des Eisens. Feinere Eisensorten.

Name der Sorte.	Koblenstoff.	Silicium.	Phosphor.	Mangan.
Schwedisches Eisen, Iste Sorte.	2,93	Spures	0,77	
Desgleichen	. 2,40	0,25	Spuren	
Stabeisen von Creusot	. 1,59	Sparea	4,12	
» aus der Champagne	1,93	0,15	2,10	Spuren
» aus altem Eisen	. 2,45	0,20	1,60	-
» von Berri	. 1,62	Spuren	1,77	
 von der Mosel, brüchi 	g 1,44	0,70	5,10 /	.]

Der Lust ausgesetzt rostet alles Eisen, d. h. es exydirt sich, aber nur in seuchter, nicht in trockner Lust, auch verhindert eine gute Politur das Rosten, denn poröse Stellen, Schieser, Borsten rosten allemal zuerst (vergleiche I. Seite 277). Ueberhaupt rostet Stabeisen schneller als Roheisen und Stahl, besonders leicht das rothbrüchige E., das kaltbrüchige rostet am wenigsten und am langsamsten. Mittel gegen das Rosten sind a. a. O. genannt. Die chemische Zusammensetzung des Rosts wird später unter "Eisenoxydhydrat" angesührt werden. Wird Eisen in reines Wasser getaucht, welches von aller Kohlensäure frei, und von der Atmosphäre gänzlich abgeschnitten ist, so oxydirt sich dasselbe nicht; nur unter Mitwirkung dieser Säure ersolgt die Einwirkung des Eisens aus Wasser, wobei es sich durch den Sauerstoff desselben exydulirt.

Von der Verseinerung des Stabeisens.

1) Ansertigung seinerer Eisensorten.

Zu mannigfaltigem Gebrauch ist Stabeisen in geringern Dimensionen, als es von den Frischhütten abgeliefert wird, nöthig, zu welchem Eude dasselbe in besondern Hütten noch einmal geglüht und gestreckt wird; Reckeisen, Schneideeisen, nennt man das feine Quadrateisen, Kraus- oder Zaineisen das Quadrateisen mit eingekerbten Flüchen, Bandeisen, fer en rubans, das seine Flacheisen, von ost nur & Zoll Breite und 13 bis 2 Linien Stärke, Façoneisen, Eisen mit runder, halbrunder, oder irgend einer andern regelmässigen Durchschnittssläche. Diese Arbeit geschieht entweder unter leichten Hämmern, Schwanzhämmern, die man dann Reck-, Zain-, Bandhämmer nennt, oder unter Walz- und Schneidewerken. Erstere haben, so wie die Ambose, verschieden gestaltete Gesenke, wodurch es möglich wird, rundes, halbrundes, vierkantiges, kugelförmiges Eisen (Kartätschkugeleisen) darzustellen. Der Hammer muß recht geschwind gehen, dadurch wird an Zeit, an Kohlen und Eisen gespart; das Wärmen des letztern geschieht in gewöhnlichen Essen mit Holz- oder Steinkohlen, oder auch in besondern Glühöfen. Das Materialeisen, welches ausgereckt wird, heisst Prügeleisen; zum Anwärmen desselben rechnet man auf 1 Centner böchstens

80 Schneidewerk, Eisenspalterei. — Drahtsicherei.

8 Kubiki. Hols-, Torf- und & Steinkohlen, der Abgang sollte höchstens par 5 f betragen. Um schneller zum Ziel zu kommen und recht gleichförmig gestaltetes Reckeisen zu erhalten, kam man später auf die Anwendung von Wals- und Schneide werken, fenderies, welche letztere in der Mitte des 17ten Jahrhunderts zuerst in Lothringen aufgekommen zu sein scheinen. Es wird zu dem Ende Flacheisen benutzt, welches unter einem Walzenpaar zur gehörigen Breite und Stärke ausgewalzt wird, und dann als Plettine unter das Schneidewerk kommt. Diezes besteht, vergleiche Fig. 2-Tafsil IX (nach einem doppelt so großen

Massetab gezeichnet, als a nern und größern stählers welche auf geschmiedete, sind, dass sie völlig festa einer mit Einschnitten ver kleinerm Durchmesser als sierm Durchmesser als di zuschen sied. Soll nun In hlten Scheiben und Schneiden,
siserne Wellen so aufgekeilt
genze Vorrichtung das Ansehen
hat, indem die Scheiben von
h, die Schneiden aber von grähaitte eingreifenden Rippen an
Zall Breite und
Z. Stärke

geschnitten werden, so muß eine Plettine von { Z. Stärke genommen und unter ein Schneidewerk gebracht werden, dessen Schneiden ; Z. Breite haben, versteht sich aber auch die Scheiben, da die Schneiden in die durch die Scheiben bedingten Zwischenräume eingreifen. Die erstern haben gewöhnlich einen Durchmesser von 10 his 12 Zoll, die letztern von 6 bis 8 Z., die erstern greifen ungefähr ; Z. tief in die Zwischenräume ein, und zwar die Schneiden der obern Welle in die Zwischenräume der untern, und umgekehrt. Breiter als 5 Zoll bringt man die heißen Plettinen nicht unter das Schneidewerk, und läßt sie stets in eine ungerade Zohl von Stäbchen zerschneiden. Zum Anwärmen bedient man sich eigner Glühöfen, fast gamt so wie zum Glühen des Blecha, siehe unten bei diesem. Bei gutem Materialeisen, guten Einrichtungen, vollkommner Arbeit soll der Abgang beim Schneiden des Eisens nicht über 13 betragen.

[Abbildung und Beschreibung von Schneidewerken im Ind. T. 8. p. 145.]

2) Drahtfabrikation,

Zur Drahtzieherei wird ein zähes, etwas bartes, aber festes Eisen erfordert, rohbrüchiges, schlecht schweißendes, stark schieferndes ist unbrauchbar; ein geringer Grad von Rothbruch ist weniger nachtheilig, als Kaltbruch. Guter Draht muß auf dem Bruch eine helle Farbe haben und zackig sein, dunkle Farbe, und eine Vertiefung auf dem einen, und eine Erhabenheit auf dem andern Bruchstück beweisen ein mürbes E.; guter Draht muß ungeglüht oft hin und her gebogen werden können,

ohne zu brechen, und darf sich nicht spalten. Das für die Drahthütten bestimmte Materialeisen ist gewöhnlich Zaineisen, geschnittnes Eisen ist wegen der Streckung der Eisenmasse in die Breite weniger anwendbar, es giebt viel Ausschuss durch kurze Enden, Stumpen; am besten wird das vierkantige Stabeisen, gleichviel ob von Hammer- oder Walzwerken, zu runden Stäben, endlich zu grobem Draht ausgewalzt, der durch Zieheisen ausgezogen wird. Man spitzt nämlich das seine Materialeisen, oder den groben Draht zu, steckt das Ende durch eine vollkommen runde Oeffnung in einer stählernen Platte, Zieheisen, und läst es durch eine mechanische Vorrichtung durchziehen. Durch diese Operation wird das E. sprode und hart, so wie durch längeres Kalthammern, welche Eigenschaft durchs Ausglühen beseitigt werden muss, um das E. zu seinern Nummern ausziehen zu können, indem es durch engere Löcher des Zieheisens durchgezogen wird; daher auch seiner Draht einen beträchtlich höbern Preis hat, weil nicht allein viel mehr Arbeit, sondern auch beträchtlicher Abgang stattfindet. Die Drahtsorten führen vielerlei besondere Namen, welche sich theils auf deren Anwendung beziehen, wie Kessel-, Glaserdraht etc., theils auch ganz eigenthümlich sind. Um die Stärke des Drahts zu messen, bedient man sich in den deutschen Drahthütten der sogenannten Drahtklinke, eines breiten liniendicken Eisens, in welchem Kerbe von verschiedner Weite eingefeilt sind, und zwar numerirt, in welche der Draht genau einpassen muß.

Auf die Beschaffenheit, Schönheit des Drahts hat nicht allein die Güte des Eisens, sondern auch die Beschaffenheit des Zieheisens großen Einfluß. Die Oeffnung muß exact kreisrund sein, die Fläche polirt, recht hart; die Löcher sind gewöhnlich konisch, um die Drahtenden leichter durchstecken zu können. Die Anfertigung der Zieheisen geschieht so, daß man in einer Form von geschmiedetem E. harten Stahl, sogenannten wilden Stahl, oder hartes weißes Roheisen schmilzt, und unter dem Hammer ausschmiedet, sodann werden die konischen Löcher so eingebohrt, daß die weite Oeffnung auf die Seite aus. Schmiedeeisen fällt, die enge auf die des Stahls. Zu harte Zieheisen können leicht verbessert werden, aber zu weiche sind weit weniger zu verbessern; dennoch nutzen sich auch die besten bald ab, die Dimensionen der Oeffnungen vergrößern sich, weshalb man die Löcher durch vorsichtiges Hämmern wieder zu verengern sucht, was freilich aur genauen Form derselben nicht beiträgt.

Das Durchziehen des Drahts durch die Löcher des Zieheisens geschieht entweder durch Zangen, oder durch Scheiben (Bobinen, Leiern),
aber stets so, dass die Axe des Ziehlochs mit der Linie, welche der
durchgezogne Draht bildet, genau zusammenstillt, weil sonst die Reibung



Drahtzieherei.

ungleich ist. Indem sich die Zangen gegen das Zieheisen bewegen, allnen sie sich, fassen das Drahtende, und ziehen es durch die Oeffenne. godann öffnen sie sich wieder und wiederhalen das Spiel. Die Zaglange ist für dicke Drähte weit kürzer, oft nur 8 bis 9 Zoll, während sie für dünne Drähte 36 bis 40 Z. betragen kann. Zur Verminderung der Reibung wird die Oeffaung mit Talg und Oel geschmiert. Ein Vebeistand bei der Anwendung der Zaugen sind die Zangenbisse, welche der Draht an den Stellen erleidet, wo erstere anfassen, sie machen den Draht unanschnlich. Dashalh werden auch bei den seinern Drahtt, nur bloß bei den gröbern Numsorten keine Zangen mehr a mern, statt deren aber Schem Telera, d. h. Walzen, auf welche sich der Drabt aufwickelt: sietheils durch ein Mühlwerk bewegt, Wasserleiem, theils mi ile . 1, Handleiern, für die feinsten Nummern. Je weniger beträchtlich die Unterschiede in den Dimensiosen der auf einander folgenden Zieheisenlöcher sind, desto weniger findet Bruch statt, sie sollten nicht über 100 Zoll betragen, sie betragen aber off the bis to bei stärkern Sorten, woher obiger Nachtheil entsteht, wenn nicht ein ganz vorzügliches Eisen dazu angewendet wird, wie in der Grafschaft Mark das sogenannte Osemundeisen.

Das Ausglühen des Drahts geschieht nach mehrmaligem Durchgang durch feinere Löcher; es geschieht entweder in einer Esse mit Holzkohlen vor einem Gebläse, oder in einem Glühofen; ersteres Verfahren ist nicht allein kostbar, sondern giebt auch viel Glühapan. Im gewölbten Glübofen liegen die Drahtringe auf Böcken, mit Holzkohlen, Holz, Reisig wird geseuert; auch bedient man sich cylindrischer Glühofen mit Rost, in welchen die Ringe über einander gepackt werden, ringsom mit Holz umgeben, und auch im Innero mit Holz susgestopst, allein in allen Fällen giebt es Glübspan, welcher vor dem Wiederholen des Drahtziehens entfernt werden muß; dies geschieht auf verschiedne Art, besonders auf den sogenannten Polterbänken; die Drahtringe werden nämlich am Ende eines langen Hebels befestigt, in die Höhe gehoben und gegen eine Unterlage bei stetem Zufins von Wasser geschlagen, bis aller Glähspan entfernt und sie blank geworden sind; denn der Glübspan würde sich erstlich tief in den Draht eindrücken, zweitens die Ziehlöcher verderben. Die feinern Drahtsorten pflegt man daher in eisernen, verschlofenen, cylindriechen Gefäßen auszuglüben, welches Verfahren auf alle Drahtsorten ausgedehnt werden sollte, wodurch die Drahtfabrikation wesentlich gewinnen würde. Jene Glühcylinder werden in einem cylindrischen Ofen mit Rosten und Kuppel erhitzt, und durch eine Oeffnung in der Umfassungsmauer aus - und eingebracht. Wie oft das Ausgiüben nötbig ist, richtet sich nach der

Beschassenheit des Eisens und dem Verhältniss der Dimensionen der Oessungen im Zieheisen.

Eine neuere Versahrungsart, den Draht ohne alle Zangen zu sertigen, ist ungleich zweckmässiger; die gröbern Drahtsorten werden unter kleinern Walzen gesertigt, dann die seinern aus diesen auf der Leier dargestellt. Man muss den Walzen eine große Drehungsgeschwindigkeit geben, 225 bis 250 Umdrehungen in der Minute, damit man in einer Hitze den Draht unter den Walzen so weit sertigen kann, als es hier möglich ist, so dass z. B. binnen & Minute ein Stab von 1 Quadratzoll Stärke in Draht von 4½ bis 4½ Linie im Durchmesser umgewandelt wird, dessen Länge 16 bis 18 mal größer geworden, als die des Stabes vorher. Nun wird dieser grobe Draht auf eine Trommel von 2 Fus im Durchmesser gewickelt, und auf dem Drahtzug weiter ausgezogen.

[Die Drahtproduction im brandenburg-preussischen, schlesischen und niedersächsisch - thüringschen Oberbergamtsdistrikt betrug im Jahr 1828 1849½, 1829 1578 Centner; über die Fabrikation in der Grasschast Mark, in VVestphalen und den Rheinprovinzen sehlen die Angaben. Claviersaitendraht wird in Berlin vorzüglich gut gesertigt; Kratzendraht in der Grasschast Mark und zu L'Aigle in Frankreich.]

3) Blechfabrikation.

Man pslegt die Fabrikation der größern Bleche von der der kleinern zu trennen, weil es bequemer und vortheilhaster ist, Bleche, die gleiche Dimensionen erhalten sollen, gleichzeitig anzusertigen, und weil die kleinern gewöhnlich verzinnt werden; man nennt daher auch die letztern Weissbleche, fer blanc, die größern Schwarzbleche, tole en fer, sheet, plate, hoop iron. Ein gutes Blech muß überall gleich stark sein, eine vollkommen glatte Fläche haben, es muss sich hin und her biegen lassen, ohne bald zu brechen. Das zur Blechfabrikation auzuwendende E. muss möglichst weich und dehnbar sein, weil dieses am wenigsten spröde wird und die Bearbeitung bei abnehmender Temperatur am längsten aushält; das harte, zähe E. würde auch anwendbar sein, wenn es nicht zu ost ausgeglüht werden müste, was Ausenthalt verursacht und mehr Abbrand bedingt. Man bedient sich als Materialeisen eines breiten Flacheisens, welches in Stücke von bestimmter Länge zerhauen wird, die sich nach den Dimensionen richtet, welche man dem Blech geben will; das Zerhauen geschieht entweder mit dem Setzeisen unter dem Hammer glühend, oder mittelst einer großen Scheere; das Anwärmen der Stürze geschieht theils in Heerden auf Kohlen, wie meistens bei den Blechhämmern, oder in eignen Glühöfen, wie bei den Blechwalzwerken.

Bei der Ansertigung des Schwarzblechs unter dem Hammer wendet

man 4 bis 44 Centaer schwere Hämmer au, denen man 22 Zoll Hub glebt, die Bahn derselben ist 14 Zoll lang, 3 Z. breit, die der Ambose etwas gewölbt, um das E. schneller suszurecken. Zuerst wird der Sturz gewärmt und um die doppelte Breite ausgedehnt, dann zur Hälste umgebogen, und der Saum, das umgebogne Ende, durch einen Schlag des Hammers zusammengeschlagen. Die so bearbeiteten Stürze heißen Urwellstürze, und die Operation das Urwellen; sie werden gewärmt und zuerst das Vorderende, dann das Saumende, zur doppelten Breite ausgeschlagen, sie heißen nun Stürze, und die Operation das Gleichen,

wobei es hauptsächlich dare nicht stehen bleibe. Man Hahnenbrei, ein Gemeng Wasser, und wärmt sie getre Mehrzahl in Arbeit nimmt. geführ J Centner an Gesv gewärmt und ausgeschmiede wenden erforderlich ist; diese u

dass in der Mitte das Eisen is Stürze in den sogenannten then, Kreide, Kohlenstaub mit an, weil man gleichzeitig eine, Pack, Zange, enthält un-Stürze, und wird susammen. Ansmerksamkeit, österes Umbeist das Packschmieden,

welche oft 3 bis 4 mal wiederholt wird, bei verwechselter Reihenfolge der einzelnen Bleche im Sturz. Der Hahnenbrei schützt die Bleche gegen den Abbrand im Glühofen. Sind die Stürze nun gehörig lang geworden, so wird das Pack noch einmal gewärmt, und unter einem sogenannten Pritschhammer, der eine breite Bahn hat, und auf einem gleichgestalteten Ambols gepritscht, oder abgerichtet, d. h. durch langsame Schläge geebnet und geglättet. Ist dies geschehen, so bringt man die Packe noch unter einen hölzernen Hammer, um alle Bealen auszugleichen und beschneidet nun die Ränder mit einer Hand- oder Wasserscheere. — Man kann im Allgemeinen annehmen, dass aus 10 Centner Stäben 6 Ctr. Bleche und 3 Ctr. Abschnitzel erfolgen, und 0,8 bis 1 Ctr. Abbrand. Die Abschnitzel werden nach alter Weise im Heerd geschmolzen und zugutegemacht, so dass aus 5 Centner Stabeisen 4 Ctr. Bleche abgeliesert werden können, bei 25 bis 28 Kubikfus Holzkohlen.

Wie langsam und unvollkommen das Schmieden vor sich geht, leuchtet ein, daher es auch in neuerer Zeit durch die Einführung von Walzwerke immer mehr verdrängt wird. Man pflegt nicht selten 2 Walzwerke anzulegen, eins für die Stürze, das zweite um diese zu Blechen auszuwalzen. Die zerhauenen und glühend gemachten Eisenstäbe werden nach der Richtung der Breite zwischen die Walzen gebracht, und zwar so oft, bis sie die gehörige Länge erreicht haben, während dem nach jedesmaligem Durchgang die Walzen enger zusammengeschraubt werden. Wenn aus dem Sturz nur ein Blech gefertigt wird, so geschieht das Zusammenschlagen nicht, sonst aber jedesmal, wenn 2 Bleche aus einem

Sturz gesertigt werden sollen. Nun werden die Stürze in den Hahnenbrei getaucht, geglüht und unter die Schlichtwalzen zu 4 bis 6 auf einmal gesteckt, wenn nur kleine, nicht aber wenn große Bleche gewalzt werden. Bevor die Stürze unter die Walzen kommen, muß der Glühspan abgeschlagen werden, damit er sich nicht eindrücke, denn dann ist er schwer wegzubringen. Wenn die Arbeit gut geht, müssen von 100 Centner Stäben 72 Ctr. Blech und höchstens 22 Ctr. kurze Enden und Abschnitzel ersolgen, und nur 6 C. Abbrand statt sinden; für 1 Centner Blech rechnet man 4 bis 5 Kubiks. Steinkohlen, Auch hier verdienen die backosenähnlichen Glühösen den Vorzug vor eigentlichen Flammösen.

[Auf Tasel IX Fig. 12 ist der Blechglühosen des Eisen- und Kupserhammers am Finowkanal bei Neustadt-Eberswalde dargestellt (der Maasstab ist derselbe als zu Fig. 5 und 6), a dez Heerd, b Auslager sür die Bleche, ist es Eisenblech, so sind sie aus Charmottesteinen, ist es Kupserblech aus Gusseisen, c die Feuerbrücke, d der Fuchs, a Schieber zum Reguliren des Feuers, f Ankerplatten, g Einsatzthür, h Kette vermittelst welcher und eines Hebels die Thür hewegt wird, i Roststab, k, k Rostbalken, l Aschenfall.]

Die Fabrikation des Weissblechs, Ker blane, tin-plate, ersordert kleinere, aber sehr sorgfältig gearbeitete Bleche, welche man theils unter Hämmern, theils und vorzüglicher unter Walzwerken darstellt Die Arbeit unter dem Hammer ist sehr ähnlich der Bearbeitung des Schwarzblechs. Die Operation, welche man dort Urwellen nennt, heisst bei der Weisblechsabrikation Richtheissen, darauf werden die Stürze geglüht, in den Hahnenbrei getaucht und zu 50 zu einer Zange zusammengelegt, diese angewärmt und unter einem Breithammer geschmiedet, beschnitten und zuletzt abgerichtet. Die so zubereiteten Bleche heißen Dünneisen, und werden nochmals beschnitten. Man kann im Durchschnitt annehmen, dass von 100 Centner Blechstäben höchstens 46 Ctr. Dünneisen, und eben so viel Enden, Abschnitzel und Ausschuss erhalten werden, und der Abgaug 8 C. beträgt; wo die Abschnitzel mit verarbeitet werden, müssen 73 bis 75 C. an Dünneisen abgeliesert werden, bei 40 bis 48 Kubikf. Holzkohlen für den Centner der letztern. Werden die Dünneisen unter Walzwerken gefertigt, so müssen die Walzen ganz besonders eben und hart sein, und zwar nicht blos die Schlicht- sondern auch die Sturzwalzen, indem sonst Eindrücke erzeugt werden, welche sich nicht verbessern lassen, und ein unansehnliches Weisblech bedingen. Man rechnet von 100 C. Stäben 50 C. Dünneisen, 47 C. Abgang, 3 C. Abbrand, bei 20 Kubikf. Holz- oder 4 Kf. Steinkohlen auf den Centner Dünneisen. Die fertigen Bleche werden dann beschnitten, ausgeglüht und allenfalls gepresst, um sie gerade zu biegen.



Das Verfahren beim Verzinnen, étamage, tinning, der gewöhnlichen Bieche ist in Deutschland folgendes: zuerst werden die Dünneisen gebeitzt, um sie vom Glühspan, écoilles, scales, zu befreien und eine rein metallische Oberfläche zu bedingen. Man bedient sich dazu der gegohrnen Roggenschrotmaische, also des Essigs; man stellt in Beitzgewälben, bei einer Temperatur von 36°, in Fässern Roggenschrot, Sauertrig und Wasser an, und stellt, so wie die Gährung erfolgt, die Dituneisen binein, und swar zuerst in die afte Beitze, dunn in die neue, stärkere, sodann noch in eine schwächere, went 4 Tage bestimmt sind. Hierdurch wird nicht allein der k des Hahnenbreies anfgeldat, oondern auch das Eisen anges sh sich der festsitzende Glühspan ablöst, welcher von der lasigafure nicht eben aufgelfist wird. Die dadurch entstandibe enthält essignaures Eisenoxydul und ist für Kattund rendbar. Man hat such statt der Roggenmaische das Sau Theerofen und Kählereich anzuwenden vorgeschlagen, v lla Essigsäure enthält, Nach dem Beitzen folgt das Scheuwu was aeisen auf der Reibebank mit scharfem Sand, oder gepochter Hohofenschlacke, um den Glühspan völlig abzulösen; hierauf werden die ganz blanken Bleche unter reinem Wasser bis zum Verzinnen aufbewahrt, damit sie nicht rosten, denn so

Das Verzinnen geschieht in einer eisernen Pfanne von 18 Zoll Länge, 14 Z. Breite, 18 Z. Tiefe, welche in einem Ofen eingemauert ist, so daß sie vom Feuer frei umspielt wird. Die Oberfläche des Verzinnungsofens ist mit einernen Platten, die nach der Planne bin geneigt nind, belegt, damit kein Zinn verloren gehe, sondern alles abtropfende in die Pfanne zurückfließe; letztere kann durch ein senkrecht hineingestelltes Einhaltblech in zwei Räume getheilt werden. Man wendet das gewöhnliche englische oder sächsische Zinn an, welches nie rein ist, sondern mit mehrern Metallen legirt, als mit Blei, Spiessglanz, Arsenik, Wifsmuth, Kupfer u. a. m.; es wird in der Pfanne zu 10 bis 12 Centnern geschmolzen, mit Talg bedeckt, damit sich dasselbe nicht durch den Sauerstoff der Luft oxydire, und auf einen gehörigen Temperaturgrad gebracht, welchen man empirisch dadurch bestimmt, dass man Papier hineinsteckt, welches schnell verkohlt werden muss. Denn wenn das Zinn zu diek-Müssig ist, so haftet es nicht, ist es zu dünnflüssig, so läuft zu viel ab und die Zinndecke auf dem Eisen wird zu dünn. Nun werden 200 Stück Dünnelsen, ein Satz, in die Pfaune auf die hober Kante gestellt, und nach und nach zu 20 und 25, ein Böstel, wieder herausgezogen, in Wasser abgekühlt. Diese Arbeit nennt man das Einbrennen. Hier-

wie die Oberfläche nicht völlig metallisch rein ist, haftet das Zinn nicht,

und es entstehen fehlerhafte Stellen.

auf wird das Einhaltblech in die Pfanne gesetzt, so dass ein großer und ein kleiner Raum dadurch entstehen, ein Satz Blech in den erstern gestellt, und nach gehörigem Abschäumen des Talgs einzeln herausgezogen, das Abbrennen, oder Einschlagen, und auf rostformige Rahmen, Schragen, grillage, grating, gestellt, damit das überstüssige Zinn ablaufen kann; hierauf werden die Bleche einzeln in den kleinern Raum der Pfanne eingetaucht, durchgeführt, und sogleich wieder herausgezogen, und auf einen zweiten Schragen auf die hohe Kante gestellt, oder sie werden in der Diagonale herausgezogen und so aufgestellt, dass eine Ecke der niedrigste Punkt ist. (Sollten sich Bleche darunter befinden mit unverzinnten Stellen, so werden diese bekratzt und noch einmal durchgestihrt.) Die Bleche kommen nun in den Schwarzwischkasten, wo sie mit Sägespänen und Lumpen vom Talg gereinigt werden. Um die Tropfkante zu beseitigen, d. i. den Saum an dem Rande der Blechtafel, wo das Zinn abtropfte, bedient man sich eines verschiednen Verfahrens, indem man die Bleche auf einer warmen Platte aufstellt, auf welcher etwas geschmolznes Zinn sich befindet, wodurch das Abtropfen von der Kante vollständiger erfolgt, oder man stellt die Bleche in eine eigne Abtropspfanne, die am Boden etwas Zinn enthält, in welches die Bleche mit der Abtropskante eingetaucht, und sodann herausgezogen mit Moos abgewischt werden. Hierauf werden die Bleche in einem Trockenofen getrocknet, mit Kreide und Kleien weißgewischt und mit Lumpen überfahren, um den Staub zu entfernen; sie werden dann in Kisten, weniger zweckmäsig in Fässer, eingeschlagen. Die Dimensionen der Bleche, Zahl derselben in einem Fass oder Kiste, sind nicht überall gleich. Die dünnsten Bleche heißen Senkler. — In Betrest der Beschaffenheit dieser Weissbleche muss bemerkt werden, dass der Spiegel der mehrsten Bleche sehr schlecht, wolkig, ungleich im Zinn, dass der spiegelartige Glanz sehlt, welches theils durch ungleiche Bedekkung mit Zinn verursacht wird, aber auch in der Unreinheit desselben seinen Grund hat. Es ist durchaus nöthig, dass die Bleche ganz blank gebeitzt und gescheuert ins reinste Zinn kommen, dass ihre Oberfläche von allem Glübspahn, und selbst von den Vertiefungen befreit sei, in welchen erster festsals, was durch eigne Polirwalzen erreicht werden kann. Das reinste und seinste Zinn, welches man in England aus dem Seisenzinn gewinnt, Körnerzinn, grain tin, kommt nicht im Handel vor, das englische Blockzinn, block tin, enthält aber noch fremde Metalle.

Englisches Versahren beim Verzinnen der Bleche nach Parkes's ')

^{*)} P. ch. E. Vol. II. p. 551. Darans in D. p. J. Bd. 4. S. 441.

Angabo. Die aus dem feinsten Stabelsen, welches man Weifsblechelsen, ein-iron, nennt, unter den Walzen gesertigten Bloche werden beschnitten, in Form eines A gebogen und in eine Beitze 4 bis 5 Mianten lang getaucht, cleansing, acttoyage, welche ous 4 Pfd. Salssäure und 3 Gallonen Wasser besteht (1 Salzs., 3 Wasser dem Gewicht nach), und für 8 Sätze von 225 Blechen ein jeder hinreicht. Hierauf werden sie zu 3 und 3 neben dem Beitzofen, scaling oven, fourneau à decaper, ouigestellt, mit einem Eisenstab anfgehoben, in den rothglühenden Ofen gebracht und in 6 Reihen nebeneinander auf der Sohle desselben aufgestellt. Sobald der Glübspan abgesprungen, werden sie herausgenommen, andere eingescizt; dies geht so schnell, dass in einer Stunde 6 bis 700 Bleche geglüht werden können, darauf hiegt man sie über einem Ambols gerade; diese ganze Operation im Ofen neuot man the scaling. Um die Beulen und Falten aus dem Blech zu schaffen, läfst man dasselbe unter einem Page achr glatter und harter Walzen, volle, (in eisernen Schalen gegossen, oase hardened) kalt durchgehen, wodurch die Flächen gleichsam polirt werden, the cold rolling. So wie die Bleche vom Polirwalzwerk kommen, werden sie in Sauerwasser, the lies, lessive, getaucht, welches aus Wasser und Kleien besteht, die 9 bis 10 Tago lang gehörig abgegohren haben müssen; man stellt sie in eiserne Kästen auf die hohe Kante, und läst 10 bis 12 Stunden lang beitzen, während dem sie einmal gewendet werden; diese Operation nennt man the working in the ties. Hierauf kommen die Bleche in eine Beitze von verdünnter Schwefelsäure, die sich in einem bleiernen Kasten befindet, welcher durch Bleiplatten in Abtheilungen, holes, getheilt ist, deren jede 225 Bleche fassen kann. Die Stärke der Beitze ist willkürlich, die Zeit der Behandlung in derselben ungefähr I Stunde, bis sie gehörig blank geworden sind und keine schwarzen Flecke mehr zeigen. Ueberhaupt ist diese Behandlung der Bleche sehr schwierig und erfordert die größte Uebung, weil, wenn zu lange gebeitzt wurde, die Bleche Blasen ziehen. - Um die Einwirkung der Beitze zu beschleunigen, werden die Beitzkästen durch einen Feuerkanal, auf welchem sie stehen, bis zu 32º oder 37° erwärmt. Die Bleche werden dann in Wasser mit Sand und Werg abgescheuert, und unter frischem Wasser aufgehoben.

Nun folgt das Verzinnen, tinning, étamage. Die Bleche kommen zuerst in eine Talgpfanne, in welcher sie etwa eine Stunde bleiben, wodurch die Verzinnung schöner ausfällt; hierauf bringt man sie in die Zinupfanne, welche Blockzinn und Körnerzinn enthält (auch wohl einen Zusatz von Kupfer). Hier verweilen sie etwa 1\frac{1}{2} Stunde, auch wohl länger; dann stellt man sie zum Abtropfen auf einen eisernen Schragen, und führt sie dann durch the washing, lavage. Sie werden nämlich

in cine Pfanne mit relietem Zinn eingetaucht, wask-pet, chaudière à laver, welche durch ein Blech in 2 Theile getheilt ist, und zwar in die größere Abtheilung, damit alles überflüssige Zinn, was auf den Flächen sitzt, abschmelzen kann; dann reibt der Arbeiter beide Flächen mit einem Hanspinsel ab, taucht das Blech in die kleine Abtheilung und sodann in die Talgpfanne, grease-pot. Dadurch wird das Blech theils von dem überslüssigen Blockzinn besreit, theils mit Feinzinn bedeckt. Das Zinnbad wird aber natürlich nach und nach immer mehr durch das abschmelzende Blockzinn verunreinigt, daher ausgeschöpft, und zum Einbrennen benutzt, während reines Zinn wieder von neuem angewendet wird. Das Verweilen in der Talgpfanne dient dazu, das übershüssige Zinn zu beseitigen, daher kommt alles auf die Hitze des Talgs und die Zeit an, wie lange die Bleche im Talg bleiben. So wie 5 Bleche durch die Feinzinnpfanne durchgeführt und in die Talgpfanne eingetaucht worden sind, nimmt ein Knabe die erste Blechtasel heraus und stellt sie zum Abtropsen des Fetts auf einen Schragen in einer leeren Psanne, empty-pot, auf; damit aber auch der Tropfsaum beseitigt werde, nimmt derselbe die abgekühlten Bleche heraus und stellt sie in die Abwerfpfanne, list-pot, chaudière à lisser, welche & Zoll hoch mit geschmolznem Zinn gesüllt ist. Ist der schmale Zinnsaum abgeschmolzen, nimmt der Knabe die Tafel heraus, klopst mit einer Ruthe darauf, so tröpfelt alles überflüssige Zinn ab, und es bleibt pur eine sehr geringe Spur des Saums zurück. Die mit Kleie geputzten Bleche werden in hölzernen und blechernen Kisten verpackt.

[Blechsabrikation im preus. Staat im Jahr 1825 wonigstens 15,000 Centner, 1826 16,287 C.; in den Jahren 1828 u. 29 wurden dargestellt:

im Oberbergamtsdistrikt	182	8	. 182	29
Brandenburg-Preussischen	4,446 C	entner	4,819 (Centner
Schlesischen	4,415}	•	5,991	*
Niedersächsich-Thüringsch.	6,824	>	7,532	*
Westphälischen	-		45	•
Rheinischen	2,625	>	25,6023	>>
	18.311 C	entner	43.948*	Centner

und außerdem 894 Schock unver- und 8,818 C. unverzinnte zinnte VVeissbleche. VVeissbl. 911 C. VVeissbl.

(Auch diese Zahlen sind ohne Zweisel zu niedrig.)

Einfuhr an Blech 1828 10,201 Centner, Ausfuhr 10,701 C. In neuster Zeit werden zu Dillingen bei Saarlouis, im Regbzk. Trier, recht schöne Glanzbleche dargestellt. — Fabrikation des Neuwieder verzinnten Eisenblechgeschirts, sogenannten Gesundheitsgeschirts aus Eisenblech, welches nach der Ansertigung gebeitzt und verzinnt wird; verzinnte Blechlössel in Oberschlesien, am Hars etc. — Eiserne geschmiedete Kos-



Legirungen des Eisens.

sel worden, wenn sie völig blank geschenert sind, also versiant, dass man sie über Feuer heiss macht, englisches Zinn und Salmiakpulver hineinthut, und dann mit einem VVergpausch das geschmolane Zinn im
Kessel umberreibt, wobei mit sehr wenig Zinn die Versinnung erfolgt.
Um eiserne Stifte, Nadeln ste. zu versinnen, werden sie nach dem Beitten mit verdünnter Schwefelsäure, Abspühlen, erst verkopfert, wie es in
dem Folgenden angegeben ist, sodann mit Zinn, VVeinstein und Regenwasser in einem versinnten Kessel gekocht, wodurch sieh Zinn am
Kupfer niederschlägt.

Eisen zu verkupfern. Man twecht Eisen in eine Auflösung von Kupfervitriol (schwefels Kupferunyu wird es binnen kurzer Zeit mit Kupfer bedecht sein (vergleiche us 282). Solch verkupfertes Eisen läfst sich nun versibern u , indem beide Metalle auf dem Kupferübernug haften, nich tien Eisen.]

Mit Mangan. Dieses

seine Zähigkeit und Geschm

ringer Menge mit demselben.

gans im Stabeinen, welche Karsten find, war 1,85%, das Eisen war tadellos. Wie viel Mangan überhaupt aufgenommen werden kann, ohne das Eisen zu verderben, ist noch nicht ermittelt. Der Mangangehalt macht das Eisen nicht zu Stahl, wie man ziemlich allgemein angenommen hat, denn es giebt auch Stahl, der kein M. enthält, und die härtesten Arten Gusstahl enthalten kaum eine Spor dieses Metalls. Man

nommen hat, denn es giebt auch Stahl, der kein M. enthält, und die härtesten Arten Gussstahl enthalten kaum eine Spur dieses Metalla. Man war zu jener Meinung besonders dadurch gekommen, weil die mangan-baltigen Eisenerze besonders geeignet sind Stahl zu erzeugen, dies liegt aber nicht im Mangangehalt, sondern im Zustand der Verbindung des Eisens mit Kohlenstoff (siehe oben Seite 53).

Mit Zink. Nach Karsten ist beigemengtes Zinkerz beim Ausbringen des Eisens aus seinen Erzen nicht nachtheilig, indem das erblatne Roheisen beim Frischen untadelhasten, weder roth - noch kaltbrüchiges Eisen gab, in welchem sich kaum Spuren von Zink nachweisen ließen. — Berthier analysiste eine Verbindung von Zink und Eisen, die sich beim Umschmelzen von Zink in gusseisernen kesseln mit der Zeit gebildet hatte, welche aus 94,76 Z., 5,00 E. und 0,04 Kohle bestand; es waren blumenkohlartige, körnig-schuppige Stückehen, von krystallinischem Gestäge, glänzend, sehr brüchig, sehr hart, weniger schmelzbar als Zinn (vergleiche oben Seite 16). — Die andern Legirungen des Eisens siehe bei den übrigen Melallen.

Eisen wird theils mit Kupfer- theils mit Messingloth gelöthet (vergleiche 1. Seite 290). letzteres ist aber nur dann anwendbar, wenn der gelöthete Gegenstand nicht wieder geglüht werden darf, weil sonst das Loth abschmilzt.

Eisen verbindet sich mit Sauerstoff in zwei Verhältnissen, bildet ein Oxydul und ein Oxyd.

1) Eisenoxydul, Protexide de fer, Pr. of iron, schwarzes Eisenoxyd, black oxyde of iron, (Eisenmohr, Ethiops martial,) kommt nicht im der Natur rein vor, sondern mit Eisenoxyd, verschiednen Säuren, mit Chromoxydul verbunden (im Chromeisenstein). Man erhält es am reinsten dadurch, dass man über Eisendräthe, welche in einer eisernen oder irdnen Röhre eingeschlossen und weißglühend gemacht worden, Wasserdämpse leitet, wobei sowohl Wasserstoffgas entbunden wird (vergleiche vorn I. Seite 94), als auch Eisen durch den Sauerstoff des Wassers sich in Oxydul verwandelt, welches in krystallinischen, mäßig glänzenden, eisengrauen Schuppen aus dem Draht sitzt. Auf andere Weise, z. B. durch Niederschlagung eines reinen Eisenoxydulsalzes mit Aetzkali, bekommt man es nie rein, weil während des Absüsens auf dem Filter und während des Trocknens ein Theil sich unaufhaltsam an der Luft oxydirt und zu Eisenoxydhydrat wird.

Das reine Eisenoxydul ist geruch - und geschmacklos, schwarz von Farbe, schmilzt in hohen Hitzegraden zu einer porösen, schlackigen Masse ohne allen Glanz, wird vom Magnet angezogen, kann selbst attractorisch werden, löst sich in Säuren nach dem Glühen schwer auf (ähnlich der Thon- und Zirkonerde); es besteht aus 77,23 Eisen und 22,77 Sauerst. Das Eisenoxydul giebt mit Wasser ein weißes Hydrat, welches aber in Berührung mit der Lust oder lusthaltigem Wasser schnell graugrün, endlich bräunlichgelb sich färbt, indem es in Oxydhydrat übergeht; das Oxydul giebt mit den Säuren Salze, welche im wasserfreien Zustand weiß, im wasserhaltenden aber grün gefärbt erscheinen, sie schmecken zusammenziehend tintenartig, werden von Galläpfeltinctur in völlig reinstem Zustand und ohne Lustzutritt nicht gesärbt, von Cyaneisenkalium weiss gefällt, welcher Niederschlog sehr bald bläulich und blau wird, von Eisencyanidkalium dagegen dunkelblau gefällt. Die Eisenoxydulsalze erleiden an der Lust, besonders im aufgelösten Zustand, eine rasche Oxydation, die Farbe wird dadurch immer mehr ins Gelbe gezogen, endlich selbst bräunlichgelb; die Auflösung verliert gleichfalls ihre grüne Farbe, wird röthlichgelb, während sich ein sehr basisches Oxydsalz niederschlägt. In diesem Zustand enthalten die Salze sowohl Oxydul als auch Oxyd in sich. Eisenoxydul giebt mit Glasslüssen grün gesärbte Massen, selbst schwarze (vergleiche vorn I. Seite 371 vom Basalt, Hornblende).

2) Eisenoxyd, Peroxide de fer, Per. of iron, rothes Eisenoxyd.

red oryd of iron, (Elsensafran, Croone Martie, Sufron of Mare), kemmt in der Natur sehr hänfig vor, theils als Blutstein, rother Glaskopf, Rothelsenstein, theils als Eisenglanz etc. (vergleiche vorn Seite 33). Um Eisenoxyd künstlich darzustellen, kann man auf verschieden Weise verfahren:

- c) Man läht Eisen verbrennen, indem man es bei lang anhaltender Glübhitze calcinirt. Betrachtet man Eisen, welches oftmals in heftiger Gluth gewesen ist, so wird man finden, daß es mit einer schuppigen Decke überzogen, die eine schwätzlichbraume Farbe besitzt, zerrieben aber ein dankelrothes Polyeg, atteisen, Kapellendeckel etc.).
- bis keine sauren Dämple mehr b) Man glüht Eisenvitriol 🙉 -- Colcothar vitrioli, Englisch anfateigen, so bleibt dan r Roth (Braunroth), rouge , trip, brown-red, surück (vergleiche vorn die Darstellung men pla, I. Seite 165), wobei jenes was gewinnt es such in Scheiderrasals Nebenproduct erhalten 🕶 serbrennereien als Nebenpros n nach alter Weise Salpeter und calcinirter Eisenvitriol mit alt....... gegrüht werden. Man pflegt es auch wohl so my bereiten, dass man 2 Th. Vitriol mit 1 Th. Kochsalz gemengt calcinirt, wodurch sich dann Eisenoxyd und schwefels. Natron Lilden, Salzeäure aber in Dämpfen entweicht; der Rückstand muß ausgewaschen werden, um das Glaubersalz vom Oxyd zu tremnen. Dieses Verfahren ist deshalb lobenswerth, weil bei einem richtigen proportionalen Verhältniss keine Schwefelsäure am Oxyd bleiben kann, was stets beim Colcothar von der Vitriolöldestillation der Fall ist. Man kann dieses aber auch dadurch reinigen, daß man es mit einer Auf-Manng von wenig Pottasche kocht. 100 Theile Vitriol geben 53 Th. rothes Oxyd.
- c) Man schlägt eine Eisenvitriolauflösung durch kohlens. Kali nieder, spühlt den Niederschlag ab, trocknet und glüht denselben, hierdurch wird das kohlens. Eisenoxydul in Oxyd verwandelt, jeweiter's red; d) durch Calcination von Ocker, (Eisenoxydhydrat); e) durch Präcipitation einer Auflösung von Chloreisen, salpeters. Eisenoxyd mittelst kohlens. Kali, und Glühen des Niederschlags,

Das Eisenoxyd ist theils von schwarzbrauner, theils schön rother Farbe (welche Verschiedenheiten von dem Aggegratzustand des Präparats abhängig sind, und weshalb auch zum Gebrauch der Oel-, Glas-, Porzellanmalerei die Darstellung desselben auf verschiedne Weise ausgeübt wird, um verschiedne Töne zu erhalten, vergleiche vorn I. Seite 385); geruch- und geschmacklos, in Wasser unlöslich, nicht retractorisch, nicht attractorisch, wird in der Hitze zu Oxydul unter Entweichen von Sauerstoffgas reducirt; löst sich in Säuren, wenn letztere

nicht etwa concentrirt sind, nach vorgängigem Glühen schwer, jedoch im Vergleich mit dem Oxydul leichter auf, und hat eine bedeutend geringere Verwandtschaft zu den Säuren, als dieses; specif. Gewicht 5,225 Boullay. Es besteht aus 69,34 E. und 30,66 Sauerst.

Mit Wasser verbunden, als Hydrat, erscheint es braun, gelb von Farbe; natürliche Hydrate des Eisenoxyds sind: der Brauneisenstein, der Ocker, gelbe und braune Thoneisensteine, auch im Raseneisenstein kommt Eisenoxydhydrat vor (vergleiche vorn Seite 33 u.f.). Das künstliche Eisenoxydhydrat erhält man durch Niederschlagung eines Eisenoxydsalzes mit Ammoniak oder kohlens. Natron, wobei kein kohlens. Oxydsalz sich erzeugt; der Niederschlag ist sehr aufgequollen, dick, braungelb gefärbt, trocknet zu einer dunkelbraunen Masse ein, welche, wie der Brauneisenstein, 14,75 % Wasser enthält. Aus den eisenhaltigen Mineralwassern, in welchen doppelt kohlens. Eisenoxydul aufgelöst ist, setzt sich, beim Entweichen der Kohlensäure aus dem Wasser, kohlens. Eisenoxydul an der Oberfläche des Wassers ab, oxydirt sich, unter Abgabe der Kohlensäure, zu Oxyd und bildet ein Hydrat, Eisenocker, welcher überall, wo das Wasser hingelaufen, sich anlegt (vergleiche vorn I. Seite 129). Wenn Eisen an feuchter Lust liegt, so rostet es, d. h. es findet theils durch den Sauerstoff des Wassers unter Vermittlung der Kohlensäure der Lust, theils durch den Sauerstoff der letztern eine Oxydation statt, und es erzeugt sich kohlens. Eisenoxydul, gleichzeitig aber auch Eisenoxydhydrat; es enthält also der Rost beide Verbindungen in sich, und zwar desto weniger von dem kohlens. Salz, je länger er an der Lust gestanden. Merkwürdig ist, dass der Eisenrost, so wie alles natürliche und künstliche Eisenoxyd, Ammoniak enthält (vergleiche I. Seite 245), dessen Erzeugung aus dem Wasserstoff des durchs Eisen zerlegten Wassers und dem Stickstoff der Lust erklärlich wird.

Eisenoxyd giebt mit Säuren Salze, welche meist röthlichgelb, oder braunroth gefärbt sind, auch wohl im wasserleeren Zustand weiß, einen sehr herben, zusammenziehenden Geschmack besitzen, sauer reagiren, durch Galläpfeltinctur schwarz, durch Cyaneisenkalium dunkelblau, durch Eisencyanidkalium nicht niedergeschlagen werden; durchs Behandeln mit kochendem Wasser scheiden sie sich in saure auflösliche und in basische unauflösliche Salze, was auch jedesmal stattfindet, wenn ein Oxydulsalz durchs Stehen an der Luft in ein Oxydsalz übergeht.

Anwendung des Eisenoxyds: a) in der Glas-, Porzellan-, Emailmalerei und den verwandten Zweigen, b) zum Poliren von Stahl, Glas, harten Steinen, Gold und Silber. Zu letzterm Zweck bedient man sich des Blutsteins, welcher gehörfg zugerichtet, in einen hölzernen Stiel ge-

losst, als Polirinstrument dient, brunisseir, theils des rothen Eisenonyds, welches, wenn es nicht eigens reinlich angesertigt wurde, geschlemmt werden muss, um es von eingemengtem Sand zu trennen;
zum Belegen der Streichriome der Rasiermesser; e) zur Bereitung von
schwesels. Eisenoxyd behus der Darstellung von Vitriolöl (vergleiche
vorn I. Seite 165), der Färberei, Kattundruckerei; d) um Roheisen zu adoueiren, weich zu machen, d. h. zu entkohlenstossen, auch so sür Stahl;
vergleiche den Artikel Roheisen weiter unten. e) Um Kupsergeräthe zu
bruniren, wobei das Eisenoxyd einen Theil seines Sauerstoss ans Kupser
abgiebt, durch welchen letzteres auf der Oberstäche in Oxydul übergeht. f) Zum Anstrich von Holzwerk, Mauerwerk (Braumroth, Berlinerroth, Englischroth, rothe Farbe), hiezu dient theils Colcothar von den
Vitriolölbrennereien, theils der calcinirte Eisenschlamm der Alaunhütten
(vergleiche vorn I. Seite 465).

Das Eisenoxydul und das Oxyd verbinden sich mit einander in mancherlei Verhältnissen, wodurch verschiedne Oxyde hervorgehen, die aber nicht wohl als besondere Oxydationsstufen des Eisens zu betrachten sind, obschon sie noch hin und wieder als solche angesehen werden, als ein mittleres Oxyd des Eisens, Oxide intermédiaire, Deutoxide de for. Hierher sind zu rechnen:

a) Der Magneteisenstein (vergleiche vorn Seite 32), er beatcht aux 31 Oxydul und 69 Oxyd, so dass er in 100 Theilen 28,215 Sauerstoff enthält, oder 3mal mehr Sauerstoff in dem Oxyd als im Oxydul. - b) der Eisenhammerschlag, Eisensinter, Schmiedeainter, Gilthapan, battitura de fer, scales, eine eisenschwarze, schuppige Manne, welche sich beim Glühen des Eisens im Kohlenseuer durch die Gebiliselust erzeugt, und beim Hämmern abspringt; sie ist verschieden gemischt; specif. Gewicht des Glühspans 5,48. Wenn der Glühspan eine etwas dickere Schicht bildet, so findet man, dass die zussere Schicht mehr Sauerstoff enthält, als die innere. Mosander unterauchte einen Glühspan, fand die innere Schicht blasig, glanzlos, vom Magnet wenig angezogen, aus 72,92 Eisenoxydul und 27,08 Eis.oxyd bestehend, so das das Oxydul in dieser Verbindung doppelt so viel Sauerstoff enthielt, als das Oxyd; die äußere war dicht, glänzend, von lichterer Farbe, wurde vom Magnet stärker gezogen, und bestand aus 64,23 Einenoxydul und 35,77 Eisenoxyd, so dass der Sauerstoffgehalt des Oxyds i von dem des Oxyduls betrug; überhaupt zeigte sich, dass der Gehalt an Oxydul nach dem Eisen zu stets zunahm, dass also der Hammerschlag eine Verbindung von beiden Oxyden in variabeln Mengen ist, Derselbe wird in hohen Hitzgraden blos gesintert, bildet eine emailartige, poröse Schlacke, wenn aber Kieselerde vorhanden, so bildet sich

Robeisen, chemische Beschaffenheit desselben.

dann eine verglaste schwarze Masse, Hammerschlacke (Frischschlacke). Man benutzt den Hammerschlag theils als gaarendes Mittel bei dem Frischen des Eisens (vergleiche oben Seite 60), theils gepulvert zum Putzen von Eisen, zum Adouciren von Robeisen; wegen der Schwerlöslichkeit kann man ihn nicht gut zur Bereitung von Eisensalzen anwenden. — Steinkitt für Wasserbehälter aus einem Brei von Eisenspähnen und Essig, oder stark verdünnter Schweselsäure (von 1,018 bis 019), welcher, in die Fugen gestrichen, bald steinhart wird; hier ist höchst wahrscheinlich nur das Eisenoxydul-Oxyd das Cement, welches sich bildet.

Verbindungen des Eisens mit Kohlenstoff. Diese sind sowohl in chemischer, als besonders auch in technischer Beziehung höchst wichtig; hierher gehören die verschiednen Roheisen-, die Stahlsorten, ja selbst Stabeisen enthält sast immer Kohlenstoffeisen in sich.

[VVenn man Cyaneisenammonium in einer Retorte der Glühung unterwirft, so bleibt, unter Entweichen von VVasser, Cyanammonium und Stickstoffgas, Kohlenstoffeisen als ein schwarzes Pulver zurück, welches sich bei geringer Hitze entzündet und verglimmt. Es besteht aus 68,93 Eisen und 31,07 Kohlenstoff. — Glüht man ebenso Berlinerblau (Cyaneisen in minimo — Cyaneisen in maximo), so entweicht VVasser, kohlens. Ammoniak, und ein schwarzes Kohleneisen, ähnlich dem erstern, bleibt zurück, es besteht aus 74,74 Eisen und 25,26 Kohlenst. Eine niedrigere Verbindung, in welcher halb so viel Kohlenstoff enthalten, als in der erstern, ist nicht bekannt.]

Roheisen, Gulseisen, fonte (crue), pig-iron, dessen Gewinnung bereits in dem Vorstehenden, Seite 51, umständlich auseinander gesetzt worden ist, ist von sehr mannigfaltiger Natur. Dass es aus Eisen und Kohlenstoff, in sehr verschiednen quantitativen Verhältnissen, bestehe, glaubte man schon früher, man hatte aber theils über den Einflus der Menge des enthaltnen Kohlenstoffs auf die Beschassenheit desselben, theils über den Zustand der Verbindung des Eisens mit dem Kohlenstoff keine richtigen Begriffe. So meinte man, dass das graue Roheisen die größte Menge des letztern enthalte, wogegen das weiße weniger Kohlenst. besitze, was unrichtig ist; eben so war der Unterschied einer chemischen Verbindung desselben mit dem Eisen und einer blosen mechanischen Mengung unbekannt. Karsten zeigte zuerst, gegen die frühern Analysen und Angaben von Mushet, dass die Farbe des Roheisens nicht durch die Menge des Kohlenst, hedingt werde, dass das graue Robeisen nicht gerade den mehrsten Kohlenst. enthalte, sondern im Gegentheil das weiße Spiegeleisen, dass dieses aber durchaus mit K. chemisch verbunden sei, wogegen im grauen Roheisen nur ein Theil



Verschiedenheiten des Roheisene.

96

des enthaltnen K. mit dem Risen chemisch verbunden, der größte nar mechanisch beigemengt sei, in Form von Graphit, (Gaarachaum, Eisenschaum von den Hüttenleuten genannt, kish, woher das schwarne Robeisen kishy-pig-iron.) Er lehrte gebundnen und ungebundnen Kohlenst, unterscheiden.

[Mushet glaubt, daß durch Aufnahme von Kohlenst, das Eisen immer härter werde, his au 50 des Gehalts; bei sunehmendem größern Gehalt vermindere sich wieder die Härte des Products. Er gab folgende Tabelle:

Kohlenstoffgehalt.

Teo Gulastahl, weicher.

Teo sewöhnlicher.

Teo pewöhnlicher.

Teo nau hart.

Teo Roheisen, weilses.

Teo halbirtes.

Diese Angaben sind einmal, was den Kinfluss der Menge des K. auf die Natur des Robeisens betrifft, unrichtig und erklären auch tweitens nicht, weshalb das weiche, körnige und graue R. unter gewissen Umständen, und bei gleichbleibendem Kohlenstoffgehalt, ein weißes, hartes, sprödes Metall mit strahligem Bruch werden kann, und warum das letztere sich wieder in graues, weiches, geschmeidiges und körniges R. utmändert, obgleich der Kohlenstoffgehalt unverändert derselbe bleibt.]

Man unterscheidet hauptsächlich zwei Gattungen von Roheisen, das weifse und das graue, welche beide nicht allein durch die Farbe verachieden sind, sondern auch durch ihre sonstigen Eigenschaften. Das weiße hat im Zustand der vollkommenaten Ausbildung eine silberweiße Farbe, mit sehr starkem Glanz und spiegelnden Flächen, man nennt daher auch dieses R. Spiegeleisen (Spiegelflofs) und wegen seiner Benutzung zu Stabl Rohstahleisen. Es wird im Siegenschen aus Spatheisenstein und Brauneisenstein behufs jener Fabrikation erblasen. Wenn die Farbe ins bläuliche und bläulichgraue übergeht, und nur noch ein strahlig-fasriges Gefüge sich zeigt, so entsteht diejenige Abart des weißen R., welche man blumiges Floss, bl. Eisen, nennen kann; sie bildet sich am bäufigsten nur in Verbindung mit dem grauen R. Eine dritte Abart, welche am häufigsten vorkommt, ist das grelle R., Weißeisen; die weiße Farbe hat viel Gran beigemischt, auf der Bruchfläche ist kein bestimmtes Gefüge zu bemerken, dieselbe hat große Aehnlichkeit mit der eines löchrigen Käses. Nimmt die weiße Farbe noch mehr ab, so daß sie ins Bläulichweiße übergeht, fangen die Bruchflächen an sackig su werden, und zeigen aich viele Zwischenräume, so

rch ein eignes R. charakterisirt, welches weder zu dem weißen, n es gewöhnlich beizählt, noch zu dem grauen zu rechnen ist, kige Floss. - Diese Varietäten des weißen R. gehen in einver, so dass es ost schwierig wird, die Abarten zu bestimmen. mannte weissgaare R. steht in der Mitte zwischen dem Spiegelnigen Floss. Das specif. Gewicht des weissen R. beträgt im 5, also wiegt ein Kubikf. 495 Pfd., ein Kubikzoll 9 Loth. ue R. zeigt alle Farbenabstufungen zwischen dem dunkelsten und lichten Grau, so dass nicht selten in einem Stück mehrere von Grau vorkommen. Die dunklern Farbentöne bedingen in . el stärkern Metallglanz, als die hellern. Nicht selten kommen sheisenarten in einem Stück vor, und zwar entweder in besonzen (streifiges li.), oder das eine in die Masse des andern zero dass im grauen Pünktchen vom weißen R. und umgekehrt en, halbirtes Roheisen. - Das specif. Gewicht des grauen a Mittel 7,0, also wiegt ein Kubikfuss 462 Pfd., ein Kubikzoll

Textur des grauen R. geht von vieleckig-körnigem Gestige zu aschuppigen, sast dichten Bruchsläche über; je mehr das körnige zurücktritt, wird auch die Farbe lichter; die des weissen R. dem blättrig-strahligen ins kleinsplittrige und dichte Gestige mehr die weisse Farbe sich mindert, verwischt sich auch das Gestige. Im Spiegeleisen selbst ist eine deutlich krystallinische zu bemerken, und nicht selten sinden sich auch Blättchen in en angeschossen.

Betreff der Härte, ist das graue R. ungleich weniger hart, als se; je mehr das graue dunkler fällt, desto leichter lässt es sich n, drehen, feilen, bohren, je mehr es aber lichter grau ist, desto Die Härte des weißen R. ist so groß, daß es in Glas schneivon der besten englischen Feile nicht angegriffen wird; die es Spiegeleisens übertrifft die des härtesten Stahls. Man hat 1ch das weisee R. Hartsloss und das grave R. Weich floss (R. verliert in der Glühhitze an seiner Härte und Sprödigkeit sich zersägen). Was die absolute Festigkeit betrifft, so ist die sen R. noch nicht untersucht, die des grauen sehr schwankend worden; man kann annehmen, dass, wenn dasselbe auf einen coll Querschnitt 20,000 Pfd. trägt, es zu den festern Sorten gerückwirkende Festigkeit des R. ist größer, als die des Stabınd zwar im weißen größer, als im grauen. Ueber die Ausdes R. in der Wärme von 0° bis 100° hat man folgende Andehnt sich dasselbe um 0,001109 seiner Länge aus, 101. Auch das R. läuft in der Hitze farbig an, die Temperaturen, bei welchen dieses geschieht, sind ziemlich den des Stabeisens gleich; weißes R. wird eher weissglühend, als graues, dieses etwas eher als S.abeisen. Hinsichtlich des Schmelzpunktes ist zu bemerken, dass das weisee R., besonders Spiegeleisen, welches die größte Menge Kohlenstoff enthält, am leichtesten schmilzt, bei einer Hitze, wo das Stabeisen kaum in starker Schweishitze sich befindet; andere Sorten weises R. schmelzen zwar etwas schwerer, aber wahrscheinlich nicht viel später, als bei einerstarken Schweißhitze, und dies ist auch die Temperatur, bei welcher das graue R., welches das strengslüssigste ist, zum Schmelzen kommt. Man giebt zwar gewöhnlich die Schmelzhitze auf 125° bis 130° W. an, aber ohne Zweisel zu hoch. Das graue R. ist weit dünnslüssiger als das weise. Das weise R. ist nicht schweisbar, aber das grane, jedoch ist es mit vielen Schwierigkeiten verbunden, dies zu bewerkstelligen. Geschmolznes R. erscheint dichter, als das starre, indem letzteres auf ersterm, wenn es heiß ist, schwimmt, nicht aber im kalten Zustand. Das graue R. dehnt sich beim Erkalten mehr aus, als das weisse, welches stärker schwindet, als ersteres; das graue füllt auch die Formen besser. Die Größe des Schwindens scheint beim R. zwischen 35 und der Längendimension zu liegen, es würde sich demnach R. auf 858 bis 942 von 1000 Theilen seines Raums zusammenziehen.

Wird das graue R. geschmolzen und bei mässiger Hitze längere Zeit erhalten, so wird es lichter in Farbe und geschmeidig, aber nie dadurch zu weisem R., es nühert sich der Natur des Stabeisens; schmelzt man es, vor dem Zutritt der Lust völlig geschützt, um, so bleibt es völlig unverändert, auch nach dem langsamen Erkalten, bringt man es aber plötzlich zum Gestehen, duschs Eingießen in kaltes Wasser, so verhält es sich dann wie weißes R., oder wie halbirtes R.; daher kommt es auch, dass es beim Eingus in seuchte Formen, oder in eiserne Schalen, am Rande weiß, im Kern grau aussieht. Erhitzt man weißes R. langsam unter Zutritt der Lust, so verliert es unter der Glühspandecke sein blättrig-strahliges Gesüge, seine Härte und weisse Farbe, es erhält eine körnige Textur mit grauer Farbe, es wird weich, dehnbar, nähert sich in seinem Verhalten dem Stahl. Auch bei gänzlich abgehaltnem Lustzutritt erleidet das R. obige Veränderung, nur viel langsamer, so unter einer Decke von Kohlenpulver, gebrannten Kalk, seuersesten Thon, Asche besonders Knochenasche. Schmelzt man weißes R. unter einer Deck von Kohlen oder Glas in schwacher Hitze, und giesst es dann aus, 🗪 hat es nach wie vor seine Farbe, Härte, sein Gefüge; schmelzt man 🗢 aber in möglichst hoher Temperatur und lässt es sehr langsam erkaltes so ändert es sich in graues R. um; dies geschieht sowohl in Schachs bsen als auch in Tiegeln, aber nur dann, wenn die Hitze bedeutend höher als die Schmelzhitze des weißen R., und das Abkühlen langsam geschah. — Aus diesem geht hervor: dass sich das graue R. zum Umschmelzen besser eignet, als das weiße, in so sern es weit dünner sließt, weniger Abgang durch Glühspan erleidet, und weit weniger durch den Zutritt der Lust verändert wird, als jenes.

Das vollkommenste Spiegeleisen enthält die größte Menge Kohlenstoff in sich, etwa 5,25%; bei 4,25% Kstgehalt ist die Abnahme des blättrigen Gesüges noch nicht sehr merklich, bei einem geringern Gehalt an Kst. geht das Gefüge ins Körnige über. Die luckigen Flosse enthalten pur noch 3,50%, verhalten sich wie ein sehr harter Stahl. Der Gehalt an beigemengtem Kohlenstoff im grauen R. beträgt zwischen 2,57 and 3,750, der gesammte Koblenstoffgehalt im grauen R. zwischen 3,15 und 4,65%, er ist also geringer, als im Spiegeleisen und den mehrsten Arten des weißen R., und diejenige Portion Kst., welche im grauen R. mit dem Eisen selbst chemisch verbunden ist, ist nicht selten kleiner als in manchen Stahlarten. Endlich scheint auch noch im grauen R. ein kleiner Antheil Kst. mit sehr wenig Eisen zu sehr gekohltem Eisen (Polycarburet des Eisens) verbunden zu sein, und dieses sich unter der übrigen Masse zu befinden. Man glaubte früher, dass das weisse R. besonders aus manganhaltigen Erzen erblasen werden könnte, und dass durch den Mangangehalt dasselbe geeigneter wäre, Stahl zu geben; dies ist jedoch nur in so fern richtig, dass solche Erze zwar sehr leicht weißes R. geben, dass aber der Gehalt an Mangan dazu nicht besonders beiträgt, auch nicht auf die Farbe Einfluss hat, indem man auch graues R. aus ihnen gewinnen kann, welches selbst mehr Mangan enthält.

Außer dem Kehlenstoff findet man im R. noch folgende fremde Stoffe: Mangan, welches in bedeutender Menge vorhanden sein kann, ohne der Festigkeit zu schaden; Titan, welches sich ähnlich zu verhalten scheint; Phosphor, Schwefel, Silicium, Calcium, Magnesium, Chrom, welche die Festigkeit des Eisens in einem hohen Grad vermindern. Diese scheiden sich beim Verfrischen gänzlich ab, indem man sie durch Analyse des Stabeisens nicht wieder entdeckt. Karsten fand in einem Roheisen 0,371° Schwefel, dasselbe gab das oben Seite 77 erwähnte ganz unbrauchbare rothbrüchige E. Den größten Phosphorgehalt fand er im R. aus Wiesenerzen 5,6°; im R. aus Erzen, in denen keine Phosphorsäure nachweisbar, fanden sich doch meist 0,2°. Der größte Siliciumgehalt betrag 3,46°.



100 Analysen von Roheisen. Anwendung desselben tum Gufs.

[Einige Analysen von Roheisen aus dem prauls. Staat, Frankreich unit England, von Goy-Lussac und Wilson*); es sind in 190 Theilen anthalten?

Robeisez	Eigen.	Koh- len- stoff.	Sili-	Phos-	Mag- gan.	Bemerkungen,
Weilses von Siegen	94,338	0.02690	0,0023	0,00162	0,02590	bai Holzkob-
desgl. von Coblens		0,02441	_			
desgl, a. d. Champ,	96,13	in câtic d	4	0,00703	Spuren	dergi.
desgl, von Isère	94,68		.6	0,00280	0,02137	desgl
Graves von Nivernais	95,678		3	0,01043	Spuran	deagl
desgl. von Berry	95,57		12	0,00188	desgl.	
						meng v. Gnaka und Holzkohl
desgl, aus d.Champ.	95,97		16	0,00869	deugl.	
desgl. von Greusot	93,38		19	0,00604	desgl.	bei Coaks
desgl. a. d. Franche comté	95,68			0,00351	dergl.	dougt
dough, aus YVals	94,842	Wh be		0,00492	1	desgi,
	,				_	desgl.
desgl, desgl,		0,02550			_	desgl.
deigl. deigl.	89,190	0,02450	0,0162	0,00780	deigl.	dorgi.]

Benutzung des Rokeisens; das graue wird zum Gufs, das weiße sum Frischen in Flammöfen, das Spiegeleisen zur Stahlfabrikation, das graue zum Verfrischen in Heerden angewendet, wie oben Seite 57 und 69 gelehrt worden ist.

Von dem Umschmeizen des Robeisens und von der Anwendung desselben zur Gießerel. — Das Robeisen wird, insosern es zum Guls mannigfaltiger Gegenstände angewendet wird, Guls eisen, fonte, foundryiros, genannt; die Kunst, R. dazu anzuwenden, ist bei weitem nicht so
elt, als die aus Silber, Gold, Bronze Geräthe zu gießen, welche die
Alten in so vorzüglicher Vollendung auslibten. Gulseiserne Munition,
Kugeln, Granaten ete waren wohl unstreitig die ersten Gegenstände,
welche man aus R. gols; man weiß, daß 1495 eiserne Kugeln in einem
Krieg des Königs Karl von Frankreich gegen Ferdinand von Neapel
gebraucht wurden, es sollen aber schon im Jahr 1378 die Venetianer sich
eiserner Kanonen bedient haben. 1547 wurden in England eiserne Geschätze, 1667 die ersten im Kurstirstenthum Brandenburg zu Peis gegossen **).

^{*)} A. a. O. (Siche Seite 78.)

⁴⁴) Ueber die Geschichte der Eisengießerel im Allgemeinen, imbesondere fiber die Bildgießerei von Eisen, siehe einen sehr interessanten Auhats von Martine, in den V. d. G. 1824. 8, 215.

Ueber de nwendbarkeit des Roheisens zum Guss.

Wenn man 11. zur Versertigung von Gusswaaren anwenden will, so kann entweder vom Hohosen aus der Guss vollsührt werden, oder man muss das R. einer Umschmelzung unterwersen. Dieser letztere Prozess wird nämlich aus mehrern Gründen nothwendig, nämlich wenn der Holiofen die verlangte Sorte R. entweder nicht ohne Nachtheil im Gange liefern kann, oder in nicht genugsamer Menge, oder wenn nicht ost genug zum Betrieb der Förmerei abgestochen werden kann, und endlich auch deshalb, um in der Nähe von gewerbthätigen Städten jeden Auftrag schnell befriedigen, und dadurch dem Gewerbsbetrieb krästig Hülfe leisten zu können, indem durch die großen Fortschritte in der Verbesserung des Maschinenwesens gusseiserne Maschinentheile, Apparate zum chemischen Behuf unentbehrlich geworden sind. - Zum Guss eignet sich graues gaares R. am allermeisten, R. vom übersetzten Gang ist unanwendbar; das beim gaaren Gang erblasne matte, körnige, weisse R. ist zu Gusswaaren, die eine beträchtliche Härte ersordern, wie Walzen, Ambose, Pochstempel, anwendbar, aber alle Waaren, von denen eine glatte Obersläche verlangt wird, sallen dann schlecht aus. Kaltbrüchiges (phosphorhaltendes) R. ist sehr dünnslüssig und eignet sich, wenn es gaar, zu feinen Gusswaaren, da es die Form sehr genau ausfüllt, aber weil es sprode ist, kann es zu Sachen, die Stöße aushalten müssen, nicht angewendet werden, wohl aber zu Platten, Oefen, Kochgeschirren zu Luxusgeräthen, nicht zu Maschinentheilen. R. bei strengflüssiger Beschickung erblasen enthält viel Erdmetalle, und wird dadurch kürzer und brüchiger, kann daher z. B. zu Geschützen nicht angewendet werden. Wenn man daher aus gegebnen Erzen das R. von bestimmter Beschaffenheit nicht ohne Gesahr sur den guten Gang des Osens erblasen kann, so muss man das R. durchaus umschmelzen. Dies geschieht entweder in Tiegeln, oder in niedrigen Schachtösen, Cupoloösen, oder in Flammöfen. - Für den Tiegelguss eignet sich halbirtes R., noch besser das graue R., bei strengflüssiger Beschickung erblasen und in Flammosen einigemal umgeschmolzen, wodurch es einen bedeutenden Antheil Silicium und Graphit verloren hat; auch ist ein Gemeng von mehrmals umgeschmolznen grauem und sehr weiß gewordnem R. sehr gut. Für den Cupoloosenbetrieb eignet sich dasjonige R., welches bei nicht zu leichtslüssiger Beschickung bei hohen und engen Obergestellen erblasen worden; das bei Coaks dargestellte, Silicium reichere, ist nicht so sest. Dasselbe gilt auch von den Flammösen.

Tiegelgiesserei. Man wendet meist nur Graphittiegel an, von etwa 20 bis 30 Pfd. Fassungsraum; der dazu passende Schmelzosen ist nach Art des auf Tasel II Fig. 9 abgebildeten und I. Seite 50 und 51 beschriebnen Tiegelosens eingerichtet, oder auf mehrere Tiegel zugleich,

nach Art eines Messingofens, siehe Tafel XI Fig. 18. Iliebei ist ein großer Aufwaud an Brenomaterial, bedeutender Verlust an Eisen, welches verbrennt, sich verschlackt und verstäubt, weshalb auch diese Gießerei sehr kostbar, und nur für kleine Gegenstände anwendbar ist, welche, als Gegenstände des Luxus, hohe Preise tragen können.

Umschmelzen des R. in Cupolo den, fourneau à manche, f. à la Wikinson, coupole. Die erste Idee, Schachtöfen hiezu anzuvenden, verdankt man Réaumur, besondern baben aber die Engländer das Umschmelzen des R. in niedrigen Schachtöfen zu verbessern sich bemäht.

In Schweden bedient ma welche um 2 Axen drehbe Horizont geneigt werden a und den Abstieh am unter Die Construction dieser mit mehrern eisernen Plat linder zusammengesetzt. 1 Fig. 14 den Grundrifs eines a der Stürzöfen, Schachtöfen, im Ablassen des R. gegen den gen die Cupoloöfen feststehen, en Punkt des Schachts haben, einfach; sie sind von Aufsen der aus einem gufseisernen Cyk seigt den Durchschnitt und vrie er in der hiesigen Königk,

Eisengielserei erbaut ist. Er steht auf einem 18 bis 24 Zoll hohen Fundament a, auf welchem die eiserne Bodenplatte b liegt, die mit Rändern versehen ist, um die Seitenplatten (oder den Cylinder) e festzuhalten; die Bodenplatte ist daher entweder polygonisch oder kreisförmig. Oben bei der Gicht liegt eine aus mehrern Stücken bestehende Deckplatte d, um die Seitenplatten zusemmenzuhalten, und die Schachtmauer zu bedecken. Am bequematen ist ea, die einzelnen Umfassungsplatten auswendig durch Schrauben mit einander zu verbinden. In diese äußere Hälle setzt man nun den eigentlichen Schacht von fenersesten Ziegeln ein, e, und füllt den Raum zwischen diesem und dem eisernen Mantel mit Asche aus. Die Heerdsohle f über der Bodenplatte wird aus fenerfestem mit reinem Quarzsand gemengten Thon 6 bis 8 Zoll hoch eingestampft, so dafe nach dem Abstich hin ein gehöriger Fall entsteht. Die Form g liegt 9 bis 20 Zoll boch über dem Boden (mituater hat man 2 Formen), h die Düse; die Oeffnang für den Abstich i ist 12 Z. breit, 15 Z. hoch, weil durch dieselbe die Soble des Ofens gestampft wird; während des Schmelzens ist sie vermauert, und nur im tiefsten Punkt eine kleine Oeffnung zum Abstich gelassen. Die Form des Schachta ist am zweckmālaigsten konisch, nach oben etwas enger, als unten; Cupoloösen sür Holzkohlen müssen höher als die sür Coaksbetrieb eingerichteten sein, hier reichen 6 Fuß vollkommen aus, man giebt ihnen auch wohl unter Umständen nor 5, ja 4 Fufe Höhe; die Weite des Schachts in der Formhöhe 18 bis 22 Zoll. Man pflegt auch 2, ja 4 Formen über-

einander zu legen, so dass, wenn das R. die Höhe der untern Form erreicht hat, diese mit Thon geschlossen, und nun die obere in Gang gesetzt wird, wodurch eine große Menge geschmolznes R. im Schacht sich anhäufen und zum Guls großer Stücke verwendet werden kann. Die Menge des Winds richtet sich nach der Qualität des Brennmaterials, des Eisens, der Schachthöbe, sie beträgt 250 bis 500 Kubiks. in der Minute. Man rechnet an Holzkohlen, einschließlich der zur Füllung verwendeten, auf 100 Pfd. R. 9 Kbf., ohne die zur Füllung 6 bis 8 Kbf.; an Coaks werden 1,5 Kbf. nöthig sein, einschl. Füllung. Die Kohlen werden nach dem Maass, das R. nach dem Gewicht ausgegeben, alle 8 bis 10 Minuten findet das Aufgeben neuer Gichten statt. Ist genug geschmolznes R. im Heerd vorhanden, so wird abgestochen und das Eisen meist in Gießkellen geleitet, mittelst welcher es nach den Formen hingetragen wird, seltner bildet man einen Masselgraben vom Abstich nach der Form, und läst das Eisen unmittelbar nach letzter lausen, welches nur bei großen Gusstücken geschieht. — Die Schachtsteine werden nach und nach sehr angegriffen, indem sich Schlacke aus ihnen erzeugt; dies wird durch Zusatz von etwas Kalkstein bedeutend vermindert, welcher eine leichtslüssigere Schlacke bedingt. Der Eisenverlust beläust sich im günstigsten Fall auf 5,5%, gewöhnlich auf 7 bis 98. Um die Funken des Osens und die heiße Lust abzusühren, stellt man ihn gewöhnlich unter eine Esse, die sich in einen Mantel endigt, welcher über der Gicht beginnt.

Der zum Umschmelzen des Roheisens angewendete Flammofen ist von gewöhnlicher Construction, der Heerd ruht theils auf einem Gewölbe, theils auf eisernen Platten, das Gewölbe des Ofens senkt sich in der Gegend des Fuchses bedeutend nach dem Heerd herab, um dort die Hitze zu concentriren. Man hat aus Erfahrung gefunden, dass die Flammösen zum Roheisenschmelzen bei Steinkohlen den größten Effect herverbringen, wenn sich die Fläche des Rosts zur Fläche des Heerds etwa wie 2:7, und der dem Zutritt der Lust offne Raum im Rost (Zwischenräume zwischen den Roststäben) zu dem Flächeninhalt der Fuchsöffnung im Ofen ungefähr wie 3 oder 4:1 verhält, und der Schornstein nicht unter 40 F. hoch ist; der Durchmesser desselben muß immer größer sein, als der des Fuehses. Es ist dasür zu sorgen, dass keine atmosphärische Lust über dem Rost in den Osen treten, sondern blos durch den Rost und die Kohlen einströmen kann, es wuss daher sowohl das Schürloch, als das Einsatzloch durch Thüren möglichst lustdicht geschlossen werden. Man giebt dem Heerd eine vom Rost abwärts sich vermindernde Breite, so dass derselbe am Fuchs am schmälsten ist; man hat dem Heerd eine sehr verschiedne Neigung gegen den Horizont er-



theilt, aliein dadurch, dass derectha nach dem Fuchs hin bedeutend sich neigt, kann erstlich das R. nicht auf dem Heerd gleichmäßig vertheilt, sondern nur nächst der Brücke aufgesetzt werden, sodann ist nicht|zu vermeiden, daß das R. weiß und matt, d. h. nicht stark graug erhitzt wird, andere Nachtheile hier noch zu geschweigen. Dogegen ist es weit vorzüglicher und für die Erhaltung einer gleichförmigen Temperatur im Ofen höchst wichtig, dem Heerd von der Brücke bis zur Abstichöffnung am Fucha nur eine Neigung von 1 bis 2 Graden zu geben, so viel als zum völligen Abiluss des Eisens beim Abstich nöthig ist. Der Heerd wird am zweckmälsigsten n rasand, gemengt mit fenerfestem Thon, beschüttet; das Gev ès den Schmelzbeerd mit dem Rost verbindet, mals, was ... st versteht, aus seuersesten Zieit nicht ohne Noth Hitze verlogeln gebant, möglichet nied bedeckt, mit einer Lehmdocke ren gehe, es wird dann no und das Gewälbe gegen einen geebnet, um die Hitze zusam zufälligen Stofs zu schützen. dem Heerd, im Vergleich zu seiner Breite am Rost, eine zw each wohl nur la mal so große Länge, je nachdem die Boschaffennert der Steinkohlen verschieden ist. ob sie mit starker Flamme brennen oder nicht. Der Fuchs muss erweitert und verengert werden können, wie es die Verhältnisse mit sich bringen, je weiter derselbe, desto geringer ist der Zug, also desto gröiser der Brennmaterialverbrauch um starke Hitze zu erzwingen; je enger der Fuchs, desto langsamer ist der Abzug der Luft, desto länger wird sie im Ofen verweilen, deste schwächer ist aber auch der Zug, und die Hitze gleichfalls nicht gehörig gesteigert. Bei einem richtigen Verhältnifs der Fuchsöffnung zur Rostfläche achmilzt das R., welches auf dem ganzen Heerd ausgebreitet ist, auf allen Punkten gleichförmig nieder, sie mus daher für jede Steinkohlenart ermittelt werden. Die Schornsteine müssen gehörig hoch sein, 40 bis 70 Fuß, nicht Zu-weit, auch nicht zu eng, 16 bis 20 Zoll ins Geviert, mit einer Klappe an der Mündung versehen, um den Ofen abschließen zu können; nicht selten werden 2 Flammöfen an einen Schornstein augebaut. Der ganze Ofen wird mittelst eiserner Platten, welche durch Schraubenbolzen zusammengesogen werden, bekleidet, um das Ausweichen der Mauern in der Hitze zu beseitigen. Man stellt die Flammöfen, wenn sie nicht im Hüttengebände selbst angebracht sind, sondern im Freien stehen, unter ein Dach, um

[Beschreibung der auf Tasel X Fig. 1 and 2 gegebnen Darstellung eines Flammosens zum Umschmelzen von Roheisen, wie er in der Sayner-hütte ausgeführt ist. a der Rost, b der Schmelzheerd, e der Fuchs, d das Gewölbe aus seuersesten Ziegaln, e Abzüchte, s einerne Platten,

Regen abzuhalten.

auf denen das Heerdgemäuer g ruht, über welchem eine Lehmsohle geschlagen, und über diese Sand i geschüttet ist; das Schürloch k, ein guseiserner Kasten dient zur Einsassung, I die Feuerbrücke, m Einsatzthür, welche ebensalls einen gegossnen eisernen Kasten hat, und durch eine eiserne Thur nach dem Laden verschlossen wird. Diese ist von Innen mit Thon beschlagen, um das Verbrennen und Einschmelzen zu verhüten; sie lässt sich in eisernen Rahmstücken durch Kette und Ho bel aufziehen; während des Schmelzens verstreicht man die Fugen mit. Lehmbrei, oder bewirst sie mit trocknem Sand. n Fuchsdamm, aus seuersesten Ziegeln angesertigt; man nimmt bei dessen Construction für die Fuchsössnung das Maximum der Querschnittssläche an, und bestimmt die für jede Kohlenart und Eisensorte auszumittelnde Größe dieser Oessnung durch mehr oder weniger starkes Ausschütten von lockerm Sand, wodurch man jede nothwendig werdende Vergrößerung oder Verkleinerung der Fuchsöffnung leicht und schnell bewerkstelligen kann. In der Mitte des Fuchsdamms ist in den Höhe der Heerdsohle die Abstichössnung o, welche mit schwerem Gestübbe verschlossen ist und nur beim Abstechen geössnet wird.

Was nun das Laden des Ofens betrifft, so ist R. in Stäben von 3 bis 4 Quadratzoll Stärke besser, als in dünnen Platten, weil diese mehr Abbrand erleiden; es bildet sich nämlich bei abschüssigen Heerden über dem Eisen eine Decke von Glühspan, unter welcher sich gefrischtes Eisen vorfindet, welches auf dem Heerd nach dem Absluss des R. als sogenanntes Schaleneisen, carcas, zurückbleibt; bei horizontalen Heerden wird dagegen die Entstehung von Schaleneisen gänzlich vermieden. Die Zeit der Schmelzung ist sehr verschieden, je nach der Menge des aufgesetzten Eisens und der zweckmäßigen oder unzweckmäßigen Ofenconstruction, 2 bis 4 Stunden um 16 bis 60 Centner einzuschmelzen; man sollte das Eisen nie in den kalten Ofen, sondern in den bis zum Weissglühen geheitzten, bei geschlossner Klappe, einsetzen, dann bei möglichst raschem Feuer einschmelzen. Das Eisen wird, wenn es gehörig geschmolzen, entweder in einen Sumpf abgestochen, von Schlacke gereinigt und in die Form geleitet, oder mit gehörig abgewärmten, aus geschmiedetem Eisen gesertigten Giesskellen, poches, oder Giesspfannen, chaudières, aus Gusseisen mit Lehm überzogen, aus dem Osen geschöpst. Der Schmelzabgang ist mehr von der Construction des Ofens abhängig, als von der Beschaffenheit des R., er beträgt unter günstigen Umständen 6 bis 7, höchstens 8 bis 98, aber auch wohl 158; der Steinkohlenauswand, um 100 Pfd. R. umzuschmelzen, 1,2 bis 1,3 Kubiks. Man hat auch mit Holz und Torf Flammösen betrieben.

Aus den mitgetheilten folgt zum Schlus: dass die Tiegelgieserei im Betrieb die kostbarste ist, obschon sie die geringsten Anlagekosten vertersacht, und mir für Luxusgegenstände palet; die Erbanung von Flammöfen ist koatspielig, die der Cupoloöfen durch die nöthige bewogende
Kraft fürs Gebläse oft auch beträchtlich theuer, allein für letztere läfst
sich weit eher jede Art von R. anwenden, und der Betrieb von Cupoloöfen hat in allen Fällen den Vorzug vor dem Flammofenbetrieb, wenn
die zu gießenden Stücke nur so schwer sind, dass der Cupoloofen genug
Eisen liefern kann, und nicht besondere Härte und Festigkeit verlangt
wird, welche nur durchs Umschmelzen in Flammöfen bewickt werden
können. Endlich beschäftigen diese Gesen auch eine Gießerei weit re-

Vas die Förmerei betr feer den Grenzen des Vortrag gem Königh. Gewerbinstitut ertheilt, weshalb hier nur ein gere Sandförmerei, 2) merei, 3) Lehmförmer siges Eisen zum Abstich liefern, s ein Gegenstand, welcher auische Chemie liegt; auf hieridemerei praktischer Unterricht Man unterscheidet: 1) maförmerei oder Mansenförating, 4) Kunstförmerei,

5) Schalenguss. Die Förmeren in magern Sand wird wieder unterabgetheilt a) in He ord form., open sand - casting, (unter Heerd versteht man die Sohle der Hütte, welche mit Formmasse angefüllt ist) und 5) Kaston förm., sand casting between flaske. Die Materialien, die zur Sandförmerei gebraucht werden, sind magerer Sand vermengt mit Kohlenstaub, zur Mamenförm, magerer und fetter Sand; zur Lehmförm. Lehm, Stroheelle. Das Nähere in Karsten's Werk Bd. 3, S. 380, — Die Formen müssen in Trockenkammern getrocknet werden, um das über-Müssige Wasser zu vertreiben, welches ein Aufkochen des Eisens erzengt, die Oberfläche blasig macht. Beim Eisengula entwickelt sich stets brennbare Luft (Wasserstoffgas, Kohlenoxydgas), in Folge der Einwirkung des giühenden Eisens auf das Wasser der Formmasse und den Kohlenstaub derselben, diese Luft muß einen Ausweg an mehrern Stellen finden, damit keine Zersprengengen vorfallen; sie wird mittelst eines brennenden Spahus angezündet, welches unter einer schwachen Detonation erfolgt. Dass endlich bei Ansertigung von Gusmodellen auf das Schwinden des Roheisens Rücksicht genommen werden muß, versteht eich von selbst, sie werden deshalb auch um so viel in allen Dimensionen größer angefertigt, damit die Guliwaare die gehörigen Dimensionen meh dem Erkalten habe, die vorgeschrieben sind.

Nach vollendetem Guin müssen die gefertigten Gegenstände durch mechanische Bearbeitung vollendet werden, die Näthe werden abgehauen, der eingebranute Sand von der Oberfläche abgelüst, wozu Meißel, Feilen, Spitzbämmer, Sandstein angewendet werden; oft müssen Gegenstände ausgebohrt, abgedreht, geschlißen werden, wozu Bohrmaschinen,

Drehbänke, Schleisbänke vorhanden sein mässen. Man bedient sich auch eines Lacks, um die Oberstäche gusseiserner Geräthe vor Rost zu schüzzen, welcher aus Leinölsirnis und Russ bei seinern Waaren, und aus (Steinkohlen) Theer bei größern besteht; eiserne Oesen streicht man auch wohl mit Reissblei und Branntwein an, welcher Ueberzug aber beim Gebrauch des Osens abbrennt.

Gusseiserne Kochgeschirre, welche in Oberschlesien, in Pommern, der Lausitz, so wie am Rhein gesertigt werden, müssen mit einem Ueberzug auf der innern Fläche versehen sein, damit die Speisen nicht Eisen auflösen, und dadurch einen widrigen Geschmack erhalten. Nan hat sie daher theils verzinnt, theils emailirt. Die Verzinnung auf Gusseisen ist weit schwieriger auszusühren, als auf Stabeisen, und weniger haltbar als auf diesem; die Geschirre müssen abgedreht werden, um eine ebne, rein metallische Fläche hervorzubringen; man gebraucht Salmiak beim Verzinnen, oder man beitzt auch wohl die Geschirre erst mit einer Zinnauflösung an, damit sie vorverzinnt werden, und bringt dann erst in die heiss gemachten Geschirre das Zinn hinein, und reibt es mit einem Wergbausch im Geschirr berum. - Verzinnte Gusswaaren sind bei uns nicht gewöhnlich, desto mehr emailirtes Geschirr, welches besonders in Gleiwitz, auch zu Peiz dargestellt wird. Zu dem Ende werden die Geschirre mit verdünnter Schwesels. angebeitzt, sodann in warmem, nachher in kaltem Wasser abgespühlt, und mit Email überzogen, ebenso wie der Töpfer die Glasur austrägt. Das Email, aus Kieselsteinpulver und Borax geschmolzen, wird eehr fein gemahlen, mit feinem eisenfreien Thon, etwas gemahlnem Feldspath, um letztern leichter schmelzbar zu machen, und Wasser auf einer Glasurmühle (vergleiche vorn I. Seite 496) innig gemengt. Sind die Wände überall gehörig mit dem Email bedeckt, so wird die noch seuckte Masse mit der sein gepulverten Glasur bestäubt, getrocknet, und unter Muffeln bei starker Rothglühhitze eingebrannt; die Glasur besteht aus Feldspath, Natron, Borax und etwas Zinnoxyd. Bleioxyd haltende Glasuren sind verwerflich, sie sind zwar leicht schmelzend, aber der Gesundheit leicht nachtheilig. - Guseiserne Geräthe, welche der Hitze oft ausgesetzt werden, bleiben in einem vergrößerten Volum, was beim Einmauern von Kesseln, Dampferzeugern etc. nicht zu übersehen ist. (Man fertigt jetzt auch emailirte Kochgeschirre aus Stabeisen.)

Bereits oben Seite 98 ist angeführt worden, dass Guswaaren durchs schnelle Erkalten an der Oberstäche sehr hart und spröde werden, als wären sie aus weissem Roheisen gesertigt; sie werden dadurch einer Bearbeitung mit Bohrer, Meissel, Feilen unsähig. Man hat daher aus Mittel gesonnen, diesem Uebel abzuhelsen, welches durch das sogenannte Tempern, Adouciren, adoucissement, geschieht. Man überzieht sie

mit Lehm und Kuhmist, glüht sie zwischen lockern Kohlen aus, oder man glüht blos unter trocknem, reinen Kiessand, oder in eignen gufseisernen Kapsela mit Kohlenstaub ansgelüttert in Kuppelöfen, ähnlich den Glasöfen. Diese Glühung hat zum Zweck, das spröde, harte R. zu erweichen, zu welchem Ende eine längere Andauer dieser Operation erfordert wird. Will man aber Gulswaaren durch eine solche Behandlung einen gewissen Grad von Festigkeit ertheilen, wie er dem Stabeisen oder Stahl zukommt, so müssen sie nicht aus granem, sondern weißem R. gefertigt werden, welches durchs Glühen unter abgehaltnem Luftzutritt stablartig wird. - Man bedient sich eines Gemengs von Knochenasche und Kohlenpulyer zum Adouciren solcher Gulswaaren, die weich und stahlartig werden sollen, els Scheeren, Messer, Nägel, Hufeisen. Man hat auch rother Eisenoxyd (Blutsteinpulver, Colcothar) angewendet, dieses bedingt ein Verbrennen von Kohlenstoff auf der Oberfläche des Eisens, wodurch dasselbe atablartig, aber auch leicht durch eine zu starke Kinwirkung grobkörnig wird. Luons in Sheffield hat auf ein solches Verfahren ein Patent erhalten .).

Auf der andern Seite beabsichtigt man bei Walzen, Rädern für Schienenwege, Ambößen, Gußstücke zu erhalten, welche harte Oberilächen baben; dies wird dadurch bedingt, daß man in gußeisernen Schalen, coquilles, Kapseln, welche als gute Wärmeleiter die Abkühlung beschleunigen, den Guß vollbringt. Die innere Fläche dieser Schalen wird gehörig glatt ausgearbeitet, mit Steinkohlentheer oder mit einer Schmiere von Reißblei und Thron angestrichen, damit das flüssige Eisen nicht anbackt. Zum Guß wird ein gutes granes R. angewendet, welches durch obiges Versahren einige Linien tief von der Peripherie nach Innen zu weiß und völlig hart wird, case kardened iron der Engländer. Auf gleiche Weise werden auch Gr. « Pengeln in Schalen gegossen.

[Vergleiche den Aussatz von v. Osynhausen und v. Decken über die Schienenwege in England, in den V. d. G. 1829. S. 52. — Dieses Verfahren dürste zur Darstellung von hart gegossnen VValzen für Mönzwerkstätten, Gold- und Silbermannsakturen, Knopffahriken, für plattirte VVasren auch anwendhar sein. — Beschreibung englischer Eisengiesseraien von Coste und Pordonnet in den A. d. M. II série, T. 6. p. 85. — Die Production an Gusswaaren im Jahr 1828 und 29 im preuß. Staat ist bereits oben Seite 55 angegeben. — Um Gusseisen vor der Zerstörung in seuchter Erde zu schützen, dient ein Ueberzug von 2 Th.

^{*)} P, ch. E, Vol. 2. p. 539., we auch der Cementirungsofen abgebildet ist.

Steinkohlentheer und 1 Th. Kalkpulver, welcher heiß auf das erwärmte Eisen außgetragen wird.]

Stahl, acier, steel, ist chenfalls eine Verbindung von Eisen mit Kohlenstoff, auf der einen Seite an das weiße Roheisen, auf der andern an das Stabeisen angrenzend. Stahl ist schon den Alten bekannt gewesen, man gewann ihn gleichzeitig bei der Darstellung des weichen Eisens, und glanbte, er sei nur durch größere Reinheit von letzterm unterschieden. Man stellte ihn in Feuern (Heerden) dar, bei der alten Luppenschmiede aus Eisenerzen — Wolfsstahl —, auch in Oefen, wie bei dem Stückosenbetrieb (vergleiche oben Seite 42); man untersuchte die Beschaffenheit der Stücke, ob sie zu Stabeisen oder zu Stahl sich eigneten, sie wurden dann beim Frischen theils auf Stahl, theils auf Stabeisen verwendet. Eben so fällt in Blauöfen ein stahlartiges Eisen, Blase-oder Osemundstahl, ein schr verschiedenartiges Gemeng von hartem und weichem Stahl und Stabeisen.

Die Gewinnung des Stahls geschieht in jetziger Zeit hauptsächlich auf zweierlei Weise, erstlich aus Roheisen, welches zu Stahl gefrischt wird. Schmelz- oder Rohstahl, oder aus Stabeisen, welches durch Kohle cementirt wird, Cement-, Brennstahl. Durchs Umschmelzen beider Stahlsorten, um die Masse homogener zu machen, erhält man Gusstahl.

Schmelzstahl, acier naturel, ac. de forge, ac. de fonte, ac. d'Alemagne, German steel, furnace-steel, Rohstahl, ac. brut, rough steel, wird jetzt fast ganz allgemein nicht mehr aus den Erzen in Rennheerden oder Blauösen gewonnen, sondern aus Roheisen, welches viel Kohlenstoff enthält, Spiegeleisen (siehe oben Seite 99), oder grauem R. bei leichtslüssiger Beschickung erblasen, durchs Verfrischen. Diese Operation unterscheiseucht wom Frischen des R. auf Stabeisen in nichts anderin, als dass man Gaarwerden desselben durch eine langsame Behandlung unter dem Winde zu bewirken sucht, statt dass das R. beim Stabeisenfrischen stets vor oder über dem Wind gehalten werden muß. Durch die langsame Behandlung des R. unter dem Wind soll der Kohlenstoff in demselben nach und nach verbrennen, der Arbeiter soll es in seiner Gewalt behalten, den Verbrennungsprozess in dem Augenblick aufhören zu lassen, wenn er glaubt, dass der Stahl die Gaare hat. Man wendet aber auch zur Stahlbereitung gaarschmelzendes, wenig Kohlenstoff enthaltendes, weißes R. an, welches nicht mehr völlig flüssig wird, und durch Cementiren über dem Winde als sertiger Stahl auf den Boden des Frischheerds niedergeht. Man wendet ein sehr flaches Feuer an und läst den Wind stechen, setzt auch wohl bei sehr dünnslüssigem R., um die Masse mehr breiartig, dick zu erhalten, gaarende Zuschläge zu;



Darstellung von Schmelzstahl.

das zum Stahlbereiten am besten anwendbare E. ist weiß gemachten grauce R., oder Spiegeleisen aus guten Spathelsensteinen erzeugt; grauce R. unmittelbar anzuwenden ist minder rathsam, doch geschieht es in Westphalen und Schlesien. Das dort übliche Feuer hat eine Breite von 7 Fuss, eine Lange von 21 F., eine Tiefe vom Boden bis zu die Form von 5 bis 6 Zoll; der Formzacken hängt 8 bis 12 Grad ins Fener; der Boden ist von Sandstein, gegen die Mitte zu ein wenig geneigt. Selten halt ein Sandstein mehr als 4 bis 5 Fener aus.

Das zu verarbeitende R., Stahlkuchen, ist mit Einkerbungen gegossen, dals man Stücke, li gen kann. Wird die Arbeit etwas Hammerschlacke mit i kommen, und legt auf die Ke um sie zum Ausschmieden w von höchstens 25 Pfd. ganz fl Gebliee, welches bis dahin

30 bis 40 Pfd, leicht abschlasetzt man bei der ersten Heitze hlacke auf dem Boden zu beirbel vom vorigen Stablschrei, So wie das erste Stück R. - Heard gekommen ist, wird das ct hatte, langsamer angelassen,

etwas Hammerschlacke aufgestreut und die Masse umgerührt, wedurch sie bald breiartig wird. Hierauf wird ein zweites Stäck von einigen 30 Pfd., welches vorher schon rothglühend geworden war, eingeschmolzen, wodurch das erste wieder ganz fiüssig wird; ist die Masse nach einiger Zeit auch wieder teigig geworden, so wird ein drittes von 40 bis 50 Pfd. Schwere eingeschmolzen, etwas Hammerschlacke aufgestreut, die Maase stark umgerührt, so dass ein lebhastes Anskochen entsteht; endlich bildet sich auf dem Boden ein Kuchen, der sich ganz fest anfühlen läist. Hierauf wird ein viertes einige 30 Pfand schweres Stück in der Mitte des Kuchens aufgesetzt, eingeschmolzen, welches denselben bis auf den Boden durchfrifst; man rührt die Masse um, wobei sie aufkocht, und setzt endlich noch bei gleichem Verfahren ein stinstes, eben so schweres Stück kimm. Ist nun der Stahlachrei fertig, so läset man ihn im Heerd etwas erkalten, bricht ihn aus und zertheilt ihn unter dem Hammer in 6 bis 8 Schirbel, welche eine pyramidale Form haben, Segmente eines Kreises, indem der Schrei auswendig roher ist, als inwendig; die Schirbel werden zu }zölligen Quadrotstücken ausgereckt. Der Kohlenanfwand beträgt hiebei auf den Centner Robstahl bei sehr grauem R. oft 40 Kubikf, Kohlen; gewöhnlich werden aus 3 C. Robeisen 2 C. Stahl geliefert, bei sehr gutem Eisen sollen aus 4 C. R. 3 C. Stahl erhalten werden. Geht die Arbeit gut, so können in einer Woche aus einem Feuer 25 C. Rohstahl geliefert werden.

[Man setzt in der Grafschaft Mark auf einigen Hütten altes Schmiedeeisen (gaares Schraut) au, so dals wohl auf 2 Theile R. 1 Theil Schraut verbesocht wird, — Schraatschmiederei.]

Jene Rohstahlsabrikation aus grauem R. ist im nördlichen Deutschland, in Schweden üblich; im westlichen Deutschland dagegen, im Siegenschen, auf einigen Hüttenwerken in Schweden, Frankreich wendet man das leichtslüssige Spiegeleisen an, und eine etwas von obiger verschiedne Manipulation. Zu jedem Schrei werden 3 bis 31/2 C. Roheisen in 6 bis 7 Heitzen eingeschmolzen, die erste zu 30, die 2 bis 4te zu 70 bis 80 Pfd.; nach jedem Einschmelzen wird die rohe Schlacke abgelassen, damit der Wind beim Einschmelzen der neuen Heitze besser auf sie wirken kann; die folgenden Heitzen haben ein abnehmend geringeres Gewicht. Die Luppe gelangt dadurch rascher zur Gaare, überhaupt ist die Gaare rascher erreicht bei Spiegeleisen, als bei grauem R. Im Siegenschen werden in einem Feuer wöchentlich 40 bis 50 C. Stahl gesrischt, der Abgang beträgt 25 bis 27 g des R., und auf 100 Pfd. Stahl werden etwa 17 Kubikfus Kohlen von hartem Holz verbraucht. Der Rohstahl aus Spiegeleisen lässt sich leicht schmieden, bekommt weniger unganze und schiefrige Stellen, als der aus grauem Roheisen.

Unstreitig ist das aus reinen manganreichen Spatheisensteinen erblasne R. das beste Materia! zur Schmelzstahlsabrikation, nicht wegen des Mangans, welches ost in solchem Stahl kaum wieder aufgefunden wird, sondern weil solches R. bei der Leichtslüssigkeit der Erze und Schlacken rein aussällt; eben so liesern auch reine Brauneisensteine gutes weißes R. für die Rohstahlsabrikation.

[Stengel über das Rohstahlfrischen in K. A. f. B. u. H. Bd. 18. S. 332. Im südlichen Deutschland wendet man weißes, von einem Theil seines Kohlenstoffs befreites R. zum Stahlfrischen an; man nennt in Steyermark und Tyrol die Rohstahlfeuer Hartzerrennhämmer. In Kärnthen, Krain und einem Theil von Tyrol wird das weiße R. erst in Scheiben, Böden, gerissen, und dann verfrischt, Brescianhämmer; die Arbeit in beiderlei Hütten ist ganz gleich, nur ist das Product der letztern besser, obschon mehr Brennmaterial dazu verbraucht wird. (Gotta = Luppe wird in 2 Machelli zerhauen, jedes in 4 Kölbehen, Thagoli, diese geben Stahlstäbe, Rapilli). Der vierkantige Stahl heißt Brescianstahl, die schlechteste, weiche Sorte heißt Romaner, oder Romanstahl. Ein Brescianseuer liesert wöchentlich 24 bis 28 C. Stahl, mit einem Abgang von 25 bis 28 g, welcher in dünne Stäbe, mit 2 bis 4 g Abgang ausgereckt wird; der Kohlenverbrauch beträgt zusammen einige 60 Kubiks. auf 100 Psd. sertigen Brescianstahl.

Noch ist des sogenannten Willerstahls, oder wilden Stahls zu gedenken, einer Art Schmelzstahls, welche wegen ihrer Härte zu Zieheisen für Drahthütten gesucht wird; man erhält ihn dadurch, dass man bei der Fabrikation des Rohstahls den letztern in dem Augenblick ans dem Schlackenloch absticht, wenn er eben auszukochen ansängt, wel-



112 Gerben des Stahls. Gementstalil, Einsetzen.

ches vor dem Gaarwerden geschieht. Er besitst nehm außerordentlicher Härte weder Geschmeidigkeit noch Schweifsbarkeit, und ist daher ein Mittelding zwischen Robeisen und Stahl.]

Der mehrste Rohstahl wird, bevor er in den Handel kommt, erst noch raffinirt, oder gegerbt, corroyer, raffiner, dadurch soll der Stahl gleichartig werden, seine zu große Härte an einigen, seine zu große Weichheit an andern Stellen verlieren; er gewinnt also dadurch an Stärke und Elasticität, verliert aber, je öfter diese Procedur wiederholt wird, an Härte, weshalb es gehr aut ist wenn der Stahl an sich schon

möglichst gleichartig ist. Mar chen Stäben aus, das Plett kaltem Wasser, legt 6 Stahlstäb eine kärtere und eine weiche zu einer Stange zusammen, we wird. Man zerhaut diese Starbeide Hälften wieder zusamp

hienen, und härtet sie in den, über einander, und zwar lange, — und schweißt sie gem Quadratstahl ausgerecht , biegt sie um und schweißt hrt also zum zweiten Mal. the mehrere neben einander

Die Rassinirsener sind Schmiedeessen, von die Mitze zusammenzuhalten, mit einem Gewölbe versehen, und haben daher das Ansehen langer Backösen. Man bedient sich meist der Steinkohlen, weil sie mehr Hitze als Holzkohlen geben. Man benennt den Stahl, nach der Zahl der angestellten Rassinirungen, 1, 2, 3 mal rassinirten Stahl, twice, thrice marked, à deux, à trois marques; in Steyermark neunt man den mehrmals rassinirten Stahl Tannenbaumstahl. — Der Abgang beim Rassiniren ist sehr beträchtlich, er beträgt bei jeder Gerbung 7 bis 126; um 1 Ctr. Stahl zu rassiniren rechnet man 3 bis 3½ Kubiks. Steinkohlen.

Cement- oder Brennstahl, acier de cémentation, poule, blistered eteel, wird durch Behandlung des Stabeisens mit Kohle oder kohlenstoffigen Substanzen in der Weifsglühhitze bei abgehaltnem Luftzutritt erhalten. Hiebei muß der Kohlenstoff von Außen nach Innen in das Eisen eindringen, wodurch das Volum des E. zunimmt und die Natur desselben umgeändert wird. Ohne Zweifel war das erste Versahren, Eisen in Stahl zu verwandeln, das Härten von Eisen- und Stahlarbeiten durchs Glüben in einer Umgebung von Kohle in bedeckten Gefäßen, das sogenannte Einsetzen, eine Flächencementation, trempe au paquet, his man apäter selbst die gänzliche Umwandlung des weichen E. in Stahl versuchte und aussührte. Um nämlich fertige Eisenwaaren oberstächlich zu stählen, damit sie größere Härte annehmen und sich besser poliren lassen, glübt man sie in gut verschloßenen Blechkästen, mit Cementpulver geschichtet, in der Esse aus, und löscht sie dann noch glübend in Was-

ser ab. Je länger die Glühung in der Umgebung mit dem kohligen Cementpulver fortgesetzt wird, desto dicker wird die Stahlhaut, aber desto spröder und brüchiger werden auch die Waaren. Am meisten bedient man sich dieses Versahrens, um Stahl, welcher weich gemacht werden musste, um ihn z. B. mit dem Grabstichel bearbeiten zu können, wieder bedeutend zu härten, so z. B. Platinen für Gewehrschlösser, Stahlplatten bei der Siderographie etc. Man bedient sich zum Cementiren vorzugsweise der thierischen Kohle, der Leder- oder Hornkohle.

Die Verfertigung des Comentstahls geschieht in langen, aus seuerfestem Thon gesertigten Kästen, caisses, troughs, Tasel X Fig. 3 und 4 a, a — der hier abgebildete Stahlcementirosen ist in Sheffield *) im Gange — in welchen das Stabeisen mit dem Cementirpulver eingeschichtet wird; diese besinden sich in viereckigen, mit slachen Gewölben überspannten Oesen, Shulicher Construction als die Glasösen, Fig. 3 im Querschnitt, Fig. 4 im Grundrift. Die Cementirkästen sind 8, 10, auch wohl 15 Fuss lang, 26 bis 36 Zoll breit, und 28 bis 36 Zoll hoch; je niedriger und schmaler die Kästen sind, desto gleichsormiger wird die Beschaffenheit des Stahls, größere Breite und Höhe ist nachtheilig, weil dann die Hitze nicht gleichsörmig ausfällt. Sie werden aus seuersestem Thon oder Ziegelu, die Wände einige Zoll stark, angefertigt, oft auch nur aus dem Boden und den beiden langen Seitenwänden bestehend, indem die Kästen an beiden Enden mit den Seitenmauern des Ofens in Verbindung stehen. Die Kästen dürsen niemals mit ihren Böden auf dem Heerd des Cementirofens ruhen, sondern müssen hohl stehen, damit sie von allen Seiten vom Feuer umspült werden können, zu welchem Ende die Züge b, b etc. dienen. Das Gewölbe des Ofens muss deshalb auch recht niedrig sein, damit die Kästen nicht etwa oben kalt bleiben, während sie unten glühen. Den Hitzgrad regulirt man durch Oeffnungen im Gewölbe, oder an den beiden langen Seiten des Ofens c, c, welche nach Schornsteinen d, d, an den 4 Ecken desselben führen, oder durch eine Zahl von Zuglöchern, auch durch die Lustmenge, welche man zum Brennmaterial hinzulässt. Die Feuerung geschieht theils mit Holzkohlen, theils mit Holz oder Steinkohlen, erstere Einrichtung ist jetzt nur noch wenig im Gebrauch, weil die Hitze von Flammfeuer zur Cementation völlig hinreicht. Die Cementirösen, welche mit Steinkohlen oder Holz betrieben werden, haben gleiche Construction, nur sind die Feuerungen bei erstern kleiner und enger, bei letztern größer und weiter. Der Heerd des länglich viereckigen Osens ist durch einen Rost in 2 Theile getheilt, auf jeder Seite steht ein Kasten, so dass ein Ofen gewöhnlich nur 2 Kästen

[&]quot;) Coste und Perdonnet in den A. d. M. II série, Tom. 6. p. 105.

I. 2.

enthält, wie in der Zeichnung angegeben; nach der Qualität des Breutnasterials richtet nich die Breite des Rosts. Zum Abzug des Rauchs
und der Flamme bringt man eine Oeffnung, e. in der Mitte des flaehen Gewölbes des Ofens an. In einer der beiden schmülern Seitenwände des Ofens befinden sich Oeffnungen f, f, durch welche die Stäbe
hinein und herausgereicht werden, g ist das Loch, durch welches der
Stahlbrenner in den Ofen gelangen kann, um theils die Kästen zu laden,
theils nach dem Breunen zu entleeren. Der Ofen steht unter einem konischen Rauchmantel, wie sie in England überall gewöhnlich sind.

Das Eisen, welches zu dieser Stahlbereitungsweise angewendet wird, muß hart, körnig, dabei aber fest und zähe sein, es ist dem weichen, zähen vorzuziehen, weil es mehr zum Stahlerzeugen geeignet ist, ebenso ist das aus sogenannten Stakterzen erzeugte Stabeisen (aus Spatheisenstein) brauchbarer; brüchiges, schiefriges E, darf nicht angewendet werden, weil dann im Stabl die Fehler poch mehr hervortreten. Die Breite der Stähe beträgt 11 bis 2 Zoll, die Dicke derselben sollte nie 1 Z. öbersteigen, nur dann, wenn der Cementstahl als Material zur Fabrikation von Gufsstahl dienen soll, können Stäbe von } bis \ Z. angewendet werden, dann mus das Brennen auch löngere Zeit andauern, wodurch die Außenfläche einen sehr harten, spröden Stahl liefert, der einer öftern Raffination unterworfen werden mula. Die Stäbe müssen einige Zoll kürzer sein, als der Kasten, damit sie bei der Längenausdehnung denselben nicht zersprengen. - Das Cementirpulver besteht aus Kohlenpulver gemengt mit 🕇 Asche und etwas Kochsalz, man zieht die Kohle harter Hölzer vor der der weichen vor; Cookspulver ist wegen des Gehalts an Kiesel- und Thonerde nicht unwendbar. Welchen Nutzen die Asche haben mag, ist noch nicht ausgemacht, eben so wenig der Einfins des Salzes; wahrscheinlich dient die Asche als ein Mittel, die Wirkung der Kohle aufs Eisen zu wildern, zugleich tritt aber auch Silicium aus der Kieselerde der Asche, durch die Kohle reducirt, aus Eisen, wodurch dessen Beschaffenheit als Stahl nicht verbessert, sondern nur verschlechtert wird. Das Kochsalz nützt daher vielleicht nur dadurch, dass dasselbe eine Verbindung der Kieselerde der Asche mit dem Natron bedingt, wodurch freilich Chlor ausgetrieben wird und das E. angreift; aber es ist dann nur weuig Salz nothwendig. Man schüttet auf den Boden des Kastens 2 Zoll hoch Cementpulver, legt dann die Stäbe auf die hohe Kante neben einander, 1 Zoll vom Kasten und k his i Z, von einander entfernt; über diese erste Schicht Stäbe schüttet man eine } his { Zoll dicke. Schicht Pulver, legt wieder Stäbe darouf, und fährt so fort, bis nur noch 6 Zoll an der völligen Ausfüllung fehlen; dieser Raum wird mit gebrauchtem Cementirpulver gefüllt, und

auf dieses unschmelzbarer seuchter Sand geschüttet. (Wendet man statt des Sands seste gemauerte Deckel an, so müssen die 6 Zoll der Höhe mit Kohlenpulver gestillt werden.) Nirgends dürsen sich die Stäbe unter einander, oder die Wände des Kastens berühren.

Der Ofen wird allmälig angefeuert, erst binnen 2 bis 4 Tagen darf derselbe den zum Cementiren nöthigen Hitzgrad erreichen, 90 bis 100° W., welcher möglichst gleichsörmig unterhalten werden muß. Man setzt Probestangen in die Kästen ein, welche durch besondere Oeffnungen h,h herausgezogen werden können, um nachzusehen, ob alles Eisen bis auf den Kern in Stahl verwandelt. Die Dauer eines Brands richtet sich theils nach der Größe des Ofens, theils nach dem Brennmaterial, dem Zug, auch nach der Stärke der Stäbe; bei kleinern Oesen kann ein Brand in 4, bei größern aber erst in 10 bis 12 Tagen vollendet sein. Oesen von mittler Grüße, in welchen bei jedem Brand 40 bis 50 Centner Stabeisen eingesetzt werden, scheinen die vortheilhastesten zu sein. Zu hestige Hitze ist nachtheilig, indem sie theils das E. ins Schmelzen bringt, und wenn auch dies nicht eintritt, so wird der Stahl viel ungleichartiger, als wenn eine mässige Hitze längere Zeit anhält. Der Osen muss nach vollendetem Brennen einige Tage lang abkühlen, dann nimmt man die Stäbe aus den Kästen.

Die Stäbe sind überall mit Blasen bedeckt, Blasenstahl, blistered steel, acier poursoufflé, welche um so größer, je weicher und undichter, desto kleiner, je fester und zäher das Eisen war; diese Blasen deuten auf die Entwickelung einer Lustart hin, ob Kohlenoxydgas? Die Oberstäche der Stäbe muss blank sein, die bläuliche Eisensarbe auf dem Bruch ist verschwunden, so wie das sehnige Gestige, die Außensläche ist spröder, reicher an Kohlenstoff, als das Innere, weshalb auch die Stäbe unter dem Hammer brechen; je schwieriger dies geschieht, desto mehr ist im Innern noch ein Eisenkern vorhanden. Durch das Cementiren nimmt rostfreies Stabeisen am Gewicht um 200 bis 200 zu, in England rechnet man bei vorzüglich gutem E. ? Procent Gewichtszunahme, wonst weder Zu- noch Abnahme im Gewicht. Der Cementstahl, wenn er nicht zur Darstellung von Gussstahl bestimmt ist, wird, bevor er in den Handel gelangt, erst noch ausgereckt, oder gegerbt (vergleiche vorn Seite 112); selbst das Ausrecken ist ein Rassiniren, indem schon dadurch derselbe weit seiner und gleichartiger wird. Jeder Lustzutritt muss beim Cementiren sorgsältig vermieden werden, weil sich dadurch das Eisen verschlackt.

[Beispiele ähnlicher Cementationen mit Kohlenstoff liefern Palladium, Iridium; auch selbst Gold und Silber durchdringen sich bei einer Hitze

unter 22° VV. - Abbildung einer andern Comentirofins in dem B. d. I. s. d'E. 1818. p. 115.

In England hat M'Intoch angefangen, Comentatihi mittelet Kohlenges zu bereiten. Es ist bereits L. Seite 131 mad 133 gelehrt worden, dass ölbildendes sowohl als gewöhnliches Kohlenwasserstniffens durch Glühhitze entmischt Kohlenstoff abscheidet; man lässt daber durch irdne Röhren, in denen Stabeisenstangen gelagert sind, bei Anwendung von Glübhitze Kohlengas langsam stromen, wodurch sich auf dem glübenden E. Kohlenstoff höchst fein zertheilt absetzt, und Wasserstoffgas ent-· weicht. Wird dann bei gehemmtem Zutritt des Gates die Hitze gesteigert, so cementirt sich das Elsen. Zur Fabrikation dieses Stable hat M'Intosk in Glasgow inländisches Eisen verwendet, aus dichtem Rotheisenstein mit Holzkohlen erblasen; da man sonst in England allen Comentstahl nur aus schwedischen und russischen Stabeisen versertigt. Die ganze Eisenproduction der hershaten Dannemoragrube in Schweden erhält ein einziges Handlungshaus zu Hull. - Piemare in Cre-, mona lebrte aus Talg und Fett bereitetes Kohlenwasserstoffgas au gleichem Zweck verwenden *).

Die Stahlproduction im preussischen Staat betrug im Jahr

•••	1825		1826		1827	•	
Rohstahl	55,429	Ctr.	69,975}	Ctr.	61,533%	Ctr.	
Cementstahl	4,890	»	4,4821	*	3,918\}	10	
Gusstahl	73	'w **)	36	3	**) 54	» **)	
	60,392	Ctr.	74,494	Ctr.	65,306%	Ctr.	

Diese Angaben sind offenbar zu niedrig!

In den Jahren 1828 und 29 wird die Stahlproduction angegeben:

	,	1828		1829		
Oberbergamtsdistrikt.	Rohstahl. Ctr.	Gementst. Ctr.	Gulsst, Ctr.	Rst. C.	Cat. C.	Gst. C.
Brandenburg-Preuls	—	440			5 50	_
Schlesischer	813	894		913	1,045	_
Niedersächs, Thüringsc	h. 3,449	•	•	2,881	· —	
Westphälischer	—		541		18	865
Rheinischer		2,893}	? —	53,025	2,932	-?
Summ	a 69,652	4,227	544	56,819	4,545	1861

Stahlsabrikation wird im preus. Staat hauptsächlich betrieben im Regbak. Cöln, hier sind 19 Stahlwerke, im Kreis Gimborn, Mühlheim, VValdbröl, VVipperfürth; im Regbak. Düsseldorf, hier sind 6 Stahlschmieden, Kreis Essen, Lennep (Remscheid, Bürgermeisterei Burg, Rade vorm VVald), Gusstahlsabrik von Krupp, Kreis Duisburg, 10,000 Pfd. Fabrikationsquantum, Solingen, Elberseld; Regbak. Arnsberg, hier sind 62 Stahl-

^{*)} J. d. k. k. p. I. Bd. 13. S. 270.

^{**)} Es ist einlenchtend, dass diese Zahlen ganz unzuverlässig sind, vergleiche weiter unten.

schmieden, Kreis Hagen, Iserlohn, Eslohe, Siegen, Altena, Brilon. Regbzk. Trier, hier sind 10 Stablschmieden, Kreis Saarbrücken; (Regbzk. Aachen, Aachen und Burtscheid, Nähnadelfabriken). Regbzk. Erfurt, Kreis Henneberg zu Suhl. Regbzk. Oppeln Stablwerk Königshuld.

Berühmt ist die Cementstahlfabrikation Englands zu Shessield, New-Castle upon Tyne, Stourbridge, Birmingham, Brades, Dudley in Staffordshire etc. — Frankreichs Stahlproduktion betrug 1826

Gusstahl, ecier sondu, cast-steel, scheint zuerst in England um die Mitte des vorigen Jahrhunderts aus Cementstahl durchs Umschmelzen angesertigt worden zu sein, um dadurch eine innigere und gleichsormigere Verbindung des Kohlenstosse mit dem Eisen zu bedingen. Die älteste Gusstahlsabrik ist die von Hunzmann in Shessield. Wird Schmelzstahl zur Versertigung von Gusstahl verwendet, so ist der Zweck, eine gleichartige Verbindung des E. mit Kohlenstoss zu erzeugen. In Ostindien ist die Gusstahlbereitung seit langer Zeit ausgeübt worden; man erhält über Bombay indischen Gusstahl im Handel unter dem Namen Wootz, er ist im höchsten Grad hart.

Man kann Gussstahl auf zweisachem Weg darstellen, theils durchs Umschmelzen von Schmelz- und Cementstahl, theils durchs Zusammenschmelzen von Stabeisen mit Kohlenstoff; letzteres Versahren ersordert ungleich mehr Hitze, und der Erfolg ist vielerlei Zusälligkeiten unterworfen. Die Natur und Güte des angewendeten Rohstahls bedingt die Beschaffenheit des Gusstahls; ob der zu erhaltende Stahl schweissbar sein wird, oder nicht, hängt von dem Verhältnis des Kohlenstoffs im umzuschmelzenden Stahl ab, ob dieser mehr roheisen - als stabeisenartig war. Das Schmelzen geschieht in feuersesten Tiegeln, in England aus Stourbridgethon, auch auf dem Continent zum Theil in solchen (vergleiche vorn I. Seite 516), theila und hauptsächlich in Tiegelösen (vergleiche vorn I. Seite 50), theils, aber weit weniger zweckmäßig und jetzt kaum mehr, bei Coaksfeuer. in Flammösen. Die Tiegel sind von einer solchen Größe, daß sie 30 bis 40 Pfd. geschmolznen Stahl bequem fassen, mehr pslegt man nicht auf einmal zu schmelzen. Um die atmosphärische Lust von dem Stahl abzuhalten, bedeckt man die Stahlstückchen mit Glaspulver, welches schmilzt und eine Decke bildet; die zur Glaserzeugung dienlichen Materialien sind nicht eben so gut als schon fertiges Glas, insofern dadurch der Stahl spröde werden soll, ohne Zweifel durch Ausnahme vom Silicium. Uebrigens soll man auch ohne Bedeckung mit Glas, wenn nur der Deckel auf dem Schmelztlegel gut achliefst, Gufsetahl schmelzen. Die Hitze muß allmählig steigen, und so lange fortgesetzt werden, bis Alles in Flufs gekommen, und einige Minuten lang in völligem Flufa erhalten werden, ehe ausgegossen wird. Die Tiegel bebt man dann mit großen Zaugen (siehe Tafel II. Fig. 11) aus dem Ofen, und giefst den Stahl in achmiedeeiserne Formen, welche 4 oder 8kuntig sind, woderch man Stäbe von jener Form erhält, welche ausgeschmiedet werden.

Clouet lehrte Guisstahl derche Zusammenschmeinen von Stabeisen und Kohlenstaub zu fertige duciren und in Stabl zu ver dings hat Breast **) diesen dadurch Guistahl von damen wird freilich ein vorgangiges wohlfeiler Stahl producirt, sichrer zu sein, weshalb at eingeführt wurden zu sein set

enoxydul durch Kohle zu re-Act *) folgte ihm nach, neuerafgenommen und gezeigt, wie en erhalten werde. Hiedurch den Eisens erspart, also weit titat des Prozesses scheint unde im Großen nicht allgemein

[Die Darstellung des VV ootz anlangend, so hat Buchangn ***), in seiner Reisebeschreibung durch Mysore, Canara und Malabar, und Heyne †), in seiner Reisebeschreibung durch Ostindien, nähere Nachrichten über die Darstellung desselben gegeben. Er wird durchs Zusammenschmelsen von Stabeisen und Kohle, oder durchs Glüben mit Pflanzen, die sich dabei verkohlen, erhalten. Das dazu verwendete Eisen muß unbezweifelt ochr rein sein, insofern es durch eine Art Stückofenwirthschaft dargestellt wird. Man schwelzt höchstens 2 Pfd. Eisen auf einmal, Mist das Product allmählig im Tiegel erkalten, und aerschlägt den Tiegel. Was die chemische Beschaffenheit dieser Art Gulastahl betrifft, so bat Faraday ++) in demselben Alumium gefunden, und er und Stodart schreiben diesem Umstand die vortrefflichen Eigenschaften jenes Stahls ro; sie baben auch einen Alumium enthaltenden Stahl nachzubilden gelehrt, und sich überseugt, dals ein solcher dieselben guten Eigenschaften besitzt, als der ostindische. Der Gebalt an Alumium wurde auf 0,024 und 1,32 verschieden gefunden. Versuche mit Woots in Charenton (bei Paris) angestellt, wiesen in einem unverarbeiteten Stückchen 0,948 %. in einem gewalsten und gehämmerten Pröhchen keine Spur Alumium nach; man möchte daraus den Schluß machen, daß durchs Erkitsen des Stable behufs des Ausreckens und Walzens des Alumium sich oxydirt habe und ausgeschieden sei. Kursten fand in einem Stückehen

^{*)} K. A. f. B. u. H. Bd. 9, 8, 397. **) Daselbst Bd, 9, 8, 388.

^{***)} Daselbst Bd. 9, 8, 272, 278, †) Daselbst Bd. 9, 8, 298, 324.

¹¹⁾ Daselbet Bd. 9, 6, 322.

Woots keine erkennbare Spur von Alumium, erhielt aber aus der Auflösung Phosphorsäure, Titanoxyd, Kieselerde, so dass also Phosphor, Titan, Silicium im Stahl enthalten waren.

Hieraus möchte man wohl folgern: dass nicht im Alumium allein die Ursach der vorzüglichen Beschaffenheit des VVootz liegen dürste. Ueberhaupt hat Karsten aus Roheisen, Stabeisen und Stahl nie wägbare Mengen Thonerde erhalten.]

Eigenschaften des Stahls.

Der Stahl besitzt eine gräulich-weiße Farbe, die ins Weiße über geht, vollkommnen Metallglanz, ist aber nicht stark glänzend, seine Textur ist körnig, aber so, dass ein ganz unmerkbarer Uebergang von einem Korn zum andern stattfindet, und dass die Fläche ein fast gleichartiges Ansehen bekommt; je dichter und gleichartiger das Korn, desto besser ist der Stahl. Ausgezeichnet körniges Gesüge, blaues, weisschimmerndes Korn, sehnige und adrige Stellen sind ein Beweis noch vorhandenen Eisens. Der Stahl ist auch viel dichter als Eisen, und zur Politur weit geeigneter. Das specis. Gewicht beträgt im Mittel 7,7, so dass ein Kubikf. 508,2 Pfund, und ein Kubikz. 9,4 Loth wiegt; am dichtesten ist Gusstahl, der Cementstahl weniger. Stahl ist härter als Stabeisen, läset sich nicht so leicht in andere Form bringen, als dieses, sein vorzüglich charakteristisches Kennzeichen ist aber, dass er durchs schnelle Abkühlen nach dem Glühen hart wird (wovon weiter unten das Ausführlichere). Ungehärteter Stahl verhält sich wie das härteste Stabeisen, und muss zugleich einen hohen Grad von Zähigkeit besitzen; gehärteter Stahl muss aber eine solche Härte annehmen, dass er von der besten Feile nicht angegriffen wird, und Glas schneidet. Die absolute Festigkeit des Stahls ist bedeutend größer, als die des Eisens, gehärteter Stahl ist aber minder fest, als ungehärteter, dagegen dürste wohl dem gehärteten Stahl eine größere rückwirkende Festigkeit zukommen, als dem ungehärteten. Guter Stahl ist biegsam, elastisch, je mehr er diese Eigenschasten besitzt, desto größer ist auch seine Festigkeit. Der Stahl wird schwieriger attractorisch, als Stabeisen, erfordert ein längeres Magnetisiren, hält aber auch den Magnetismus fester. Ueber die Ausdebnung des Stahls in der Wärme sind von mehrern Physikern Versuche mit verschiednen Stahlsorten angestellt worden, als von Smeaton. Lavoisier, Berthoud, Troughton, Horner u. A.; es dehnten sich, von 0° bis 100° erwärmt, aus, um

Hunzman's Gusstahl.... 0,00107400 Fischer's Stahl...... 0,00111200 Horner, ungesähr 500.

Steyrischer Stahl...... 0,00115200

Stahl bei 30° angelassen 0,00136900 Lavoisier, ungesähr 500.

• • 65° • 0,00123956



Eigenschaften des Stabis.

Behn Erwittnen zeigt der Stahl, wie das Eisen, eine merkwürdige Farbenerscheinung, die Oberfläche erscheint nach einander bei langeam steigender Hitze in verschiednen Farben. Diese treten bei einer etwas geringern Temperatur ein, als beim Stabeisen, so dass der Stahl oft schon die dritte Farbe zeigt, während das Eisen erst die zweite annimmt, auch laufen harte Stellen eher an, als weiche.

Wenn man ein blankes Stahlstäbehen erbitzt, so zeigt sich die erste Spur von einer sehr blafagelben Färbung bei 430 F. (221° C.), dies ist die Temperatur, bei welcher man Lancetten anläfst. Bei 450° F. (232° C.)

zeigt sich eine blasse Strob die mehrsten chirurgischen Farbe goldgelb, die Tempe messer, Federmesser, und (254° C.) erzeugt eine bram. ren, Blechscheeren, Meißel (266° C.) zeigen sich purp zum Anlassen von Aexten,

ir die besten Rasiermesser und bei 470° F. (243° C.) ist die essen für gewöhnliche Rasiergische Instrumente. 490° F. i Anlassen von kleinen Scheeich auf Eisen. Bei 510° F. les ist die rechte Temperatur eln, Hobeleisen, Taschenmes-

mesern; die Parpurfarbe tritt nei oou- r. (278° C.) ein, für Tischmester, größere Scheeren anwendbar. Hellblau spielt die Oberfläche bei 550° F. (288° C.), die Anlaishitze für Klingen, Uhrsedern und Federn anderer Art; bei 560° F. (293° C.) wird die Farbe voll blau, die höchste Temperatur zum Anlassen für dünne seine Sägeblätter, Bohrer, für alle Instrumente, die einen hohen Grad von Elasticität ersordern. Die letzte Farbe, die sich beim Anheitzen zeigt, ist dunkelblau, fast schwarzblau, bei 600° F. (316° C.), diejenige Temperatur, bei welcher durchs Anlassen die stärkste Verminderung der Härte und Sprödigkeit bewickt wird, wie für Hand- und Stichsägen, die man seilen, schränken, und dadurch schärsen muß. Anch wendet man diese Hitze zum Anlassen gewisser Arten Federn an.

[P. ch. E. Vol. 2. p. 509,]

Eben so wird auch Stahl weit eber weißeglühend, als Stabeisen, und zwar harter Stahl eber als weicher, der Schmelzpunkt desselben soll bei 150 bis 155° W. liegen, wahrscheinlich liegt er aber bei einer niedrigern Temperatur. Der Stahl schweißet früher, als Stabeisen, und setzt nicht so schnell Glühspan an, als dieses, wird durch langanhaltende trockne Glühhitze in Stabeisen verwandelt, indem dadurch der Koblenstoffgehalt bedeutend abnimmt, es ist deshalb erforderlich, denselben bei der Bearbeitung vor dem Gebläse vor der Lust möglichst zu schützen, mehr noch als Eisen. Setzt man Stahl in Berührung mit Kohlenstaub einer lang anhaltenden Glühhitze aus, so wird er mürbe, verliert alle

Festigkeit, nimmt einen roheisenartigen Zustand an; setzt man die Hitze bis zum Schmelzen fort, so wird er wirklich zu Roheisen. Will mat daher Stahl schmelzen, ohne daß derselbe an seiner Natur verlieren soll, so muß er weder der Lust ausgesetzt, noch unter einer Kohlendecke geschmolzen werden.

Unter Härten, tremper, trempe, hardening, versteht man das plützliche Abkühlen des glühenden Stahls in kalten, am zweckmässigsten in tropsbarsbissigen Substanzen. Der geglühte und langsam von selbst erkaltete Stahl ist wenig härter, als Stabeisen, und hat dieselben Eigenschaften, die er vor dem Glühen hatte. Durchs Härten erleidet der Stahl folgende Veränderungen: 1) er behält zum Theil das durchs Erhitzen vergrößerte Volum, wogegen der erhitzte und langsam erkaltete Stahl sein voriges Volum wieder einnimmt; 2) seine Dichtigkeit, specif. Gewicht nimmt daher durchs Harten etwas ab, nicht so beim langsamen Erkalten; 3) er erhält dadurch eine glatte, völlig metallisch glänzende Obersläche, indem die Glühspandecke beim plötzlichen Erkalten abspringt. 4) Gehärteter St. zeigt ein seines Korn, so dass die Bruchfläche das Ansehn des seinsten Silbers erhält, und mit unbewaffnetem Auge keine körnige Textur mehr sichtbar ist; 5) seine Farbe wird lichter, und er erhält mehr Glanz, als er vor dem Härten nicht besaß; 6) er wird sehr hart, sest; 7) bei einer großen, der Natur des St. nicht angemelsnen, Temperaturveränderung nimmt die Festigkeit ab, Härte und Sprödigkeit aber zu, endlich wird derselbe so hart und spröde, dass er sich wie Glas pulvern lässt. Alle diese Veränderungen hängen theils von der Stärke der Erhitzung, theils von der Temperatur und Wärmeleitungsfähigkeit der Flüssigkeit ab. Daraus, dass Stahl durchs Härten ein vergrößertes Volum erlangt (es soll ungesähr um 1 sich vergrößern) erklärt es sich, weshalb Gegenstände, die aus Eisen und Stahl, oder aus härterm und weicherm St. zusammengeschweisst sind, sich beim Ablöschen verziehen, sich werfen. Jedoch scheint nicht jeder St. durchs Härten ein vergrößertes Volum zu gewinnen.

Jeder St. muß nicht stärker gehärtet werden, als nöthig ist, um den ganzen Grad seiner Elasticität zu gewinnen; je leichter ein Stahl die Härte annimmt, je weniger derselbe erhitzt zu werden braucht, desto besser ist er. Der vollkommenste St. verbindet mit der größten Härte die größte Elasticität; um jedoch dessen fähig zu sein, muß er frei von fremdartigen Bestandtheilen, auß Innigste mit Kohlenstoff durchdrungen und auß Gleichartigste mit letzterm verbunden sein. Da das Härten des Stahls dadurch bedingt wird, daß ein plötzlicher Temperaturunterschied zwischen dem glühenden Stahl und der kalten Substanz, mit welcher er in Berührung gebracht wird, obwaltet, von dessen Grad die größere

oder geringere Härte, die der Stahl annimmt, abhängt, so könnte man diesen Zweck entweder dadurch erreichen, dass man die Temperatur der Flüssigkeit beim Härten verschiedentlich andert, bei gleichem liitzgrad des Stahls, was fast gänzlich unausführbar ist, oder bei gleicher Temperatur des erstern die Hitzgrade des Stahls abändert, was aber darum unpraktisch ist, weil bei geringerer Harte ein geringerer Grad von Elasticität und Festigkeit gegeben ist. Da nun aber auch durch das Härten eine gewisse Sprödigkeit eintritt, die um so geringer, je weniger die Hitze übertrieben, und je gleichstemiger der Stahl, so wird durchaus eine zweite Operation nothwendig, das Anlassen, recuire, recuit, tempering, wodurch dieser Uebelstand wieder aufgehoben wird. Die Stärke der Erhitzung des Stahls beim Härten bleibt der Erfahrung und dem Auge des Arbeiters lediglich überlassen, wobei die verschiedenartige Beschaffenheit eines und desselben Stahls gar viele Schwierigkeiten verursacht. Die zum Härten nötbige Hitze liegt zwischen der Kirsch- und Rosenroth-Glübhitze, zwischen 40 bis 80° W.

Das Härten geschieht gewöhnlich in kaltem Wasser, in fliesendem besonders dann, wenn große Stücke, und viel nach einander zu härten lst, weil bei fliessendem W. stets erneuerte Wassertheile mit dem Stahl in Berührung kommen; je kälter das W., desto härter wird bei gleicher Erhitzung der Stahl, und umgekehrt; weiches W. härtet weniger als hartes, oder Solzwasser, oder verdünnte Säuren (verdünnte Salpeter-Schweselsäure), welche bessere Wärmeleiter sind. Beim Ablöschen in Quecksilber erhält man eine größere Bärte, als im Wasser, aber der Stahl wird sprüder, brüchiger. Man hat auch Spiritus zum Härten, einen Brei von Wasser, Kreide und Spiritus zum Härten von Wagensedern, Patrizen für Graveure, angewendet, auch fette Oele, Talg und Oel zum Närten schneidender Instrumente, wodurch Hartborsten vermieden werden, aber auch nur eine geringere Härte erlangt wird; nach Parkes nehmen so gehärtete Instrumente keine feine Schneide an. Die Uhrmacher härten stählerne Wellengetriebe in Talg. Empiriker setzen einen au hohen Werth in Recepte zu Hartewassern, und verbergen dahinter ibre Unkenntnifs des rechten Hitzgrades, welchen jeder Stahl zum richtigen Härten verlangt. Soolwasser (Urin) zieht man beim Härten der Feilen vor, in England thut man Knochenasche ins Salzwasser.

Das Anlassen geschiebt durch gelindes Erhitzen des Stahls, bis die oben angezeigten Anlausfarben erscheinen; je mehr man den gehärteten Stahl erbitzt, desto mehr nimmt seine Härte ab, deshalb müssen Stahlwaaren, bei denen Härte die Hauptsache ist, wenig, wo Zähigkeit, weit mehr erbitzt werden, und wenn hauptsächlich Elasticität erfordert wird,

blau anlausen. Der Wootz verlangt beim Anlassen eine um 40° F. höhere Wärme, als der beste englische Gusstahl.

[Perkes hat Metallhäder aus Blei und Zinn angegeben, in verschiednen ersahrungsmässigen Proportionen, deren man sich beim Anlassen bedienen kann.

Tabelle

über die brauchbarsten Zusammensetzungen von Metallbädern zum Anlassen von schneidenden Werkzeugen für Messerschmiede.

(Aus dessen chemical Essays Vol. II. p. 619.)

Name der Stahlwaaren.		llbad.	Schmelz- punkt.	
	Blei.	Zinn.	Fahrenheit.	
Lansetten	7	4	420	
Andere chirurgische Instrumente	75	4	430	
Rasiermesser	8	4	442	
Federmesser, und einige andere chirurg. Instr	81	4	450	
Größere Federmesser, Skalpels	10	4	470	
Frauenscheeeren, größere Scheeren, Garten- scheeren, kalt angelassne Meissel	14	4	490	
Aexte, warm angelassne Meissel, Hobeleisen, Taschenmesser	19	4	509	
Tischmesser, große Scheeren	30	4.	530	
Säbel, Uhrsedern	48	4	550	
Grösere Federn, Dolche, Bohrer, kleine seine Sägeblätter	50	2	558	
Stichsägen, Handsägeblätter, Federn zu besondern Zwecken, in kochendem Leinöl				
Artikel, welche noch etwas weicher sein müssen, in schmelsen- dem Blei				

Dass Stahl aus Eisen und Kohlenstoff bestehe, beweist nicht allein die Erzeugung des Cementstahls, sondern auch die des Gusstahls hinlänglich, auch ist durch einen eleganten Versuch mit Eisendraht und Diamantenstaub, welcher 1799 in Paris und späterhin von Davy') angestellt wurde, dasselbe erhärtet worden. Die Menge des Kohlenstoffs ist in verschiednen Sorten Stahl ungleich, am geringsten im Cementstahl, am größten im Schmelzstahl, obschon dieser auch beträchtlich verschieden sein kann; je weniger Kohlenstoff der Stahl enthält, desto weicher, je mehr, desto härter ist er. Man giebt den Gehalt an Kohlenstoff im Roh- oder Schmelzstahl auf 2,3 bis 1,25%, im Cementstahl

^{*)} G. A. Bd. 52. 8. 366.

1,75 an, Morsten; Andere geben den Kohlenstoffgehalt weit niedriger un, ohne Zweifel weil die Ermittelung des Kohlenstoffgehalts bedeutende Schwierigkeiten hat. Läfst man auf Stahl einen Tropfen Säure fallen, so bleibt, wegen des bedeutenden Gehalts an Kohlenstoff in demselben, ein schwarzer Fleck zurück, nicht so beim Stabeisen, aber noch bedeutender beim Roheisen. — Man hat geglaubt, das Silicium allein ochon im Stande sei, mit Eisen verhunden Stahl zu hilden, allein daterch wird wohl Härte und Sprödigkeit, nicht aber Festigkeit bedingt. Kleine Quantitäten Phosphor sind oft im Stahl enthalten.

[Folgende Analysen von wurden unter der Leitung von Gay-Lussac und Wilse Kob Man-34-Sorten. Bomerkungen. lengan. #toff. Englischer Gussstahl 0.0062636 Sparen. Aus schwedischem 1 Sorte... Eisen. Gustahl von der 0,00651 Spures. 0,00076 Aus Eisen von der laère. Guisstahl 1 Sorte.. 0,00654 0,00040 0,00074 Aus französischen Rigensorten, ...0,00936[9,00080]0,00114 desgl.

Damaseirter Stahl, acier damassé, a. damas, Damaseus steel "), wird derjenige Stahl genannt, welcher durchs Aetxen der vorher polirten Oberfläche mittelst verdännter Säuren Schattirungen von dunkler und heller Farbe zeigt. Diese Eigenschaft hängt von einer ungleichertigen Beschaffenheit des Stahls ab., denn je gleichartiger derselbe ist., je weniger Kohlenstoff der Stahl enthält, je weicher er ist., deste weniger tritt die Damastbildung hervor. Der ungleichartige Rob- und Cementstahl, welcher aus Gemengen von sehr hartem und sehr weichem Stahl besteht, giebt einen sehr starken, aber sehr groben Damast; selbst Stabeisen entwickelt in einem mindern Grad dieselbe Erscheinung, westammengeschweifst wird, Materialeisen zur Verfertigung von damaseirten sammengeschweifst wird, Materialeisen zur Verfertigung von damaseirten

^{&#}x27;) A. a. O. Seite 78. Acitero Analysea findet man z. B. in K. A. f. B. u. H. Bd. S. S. 184.

^{**)} Also genannt, weil zu Damaskus, in Syrien, die berühmten Säbelklingen gefertigt werden, welche solche Zeichnungen auf der Ober-Räche darbieten.

Gewehrlitasen versertigt, so wie such jeder gegerbte Stahl aus demoelben Grund damascirte Flächen zeigt. Allein ein solcher Stahl besitzt nicht die nöthige Festigkeit und Elasticität, welche von einem vorzüglichen Stahl verlangt wird, man schweisst daher härtern und weichern Stahl, oder statt des letztern auch weiches Stabeisen, auf eine regelmäseige Weise zusammen, étoffe, so dass die gleichartige Masse des härtern Stahls die Schneide bildet, und der weiche Stahl im Innern die Festigkeit vermehrt. Diese Art damascirte Flächen hervorzubringen könnte man künstlichen Damast nennen, im Gegensats des natürlichen Damaste, welchen unter Umständen Gusstahl zeigt. Wenn derzelbe nämlich, so homogen er auch sein mag, langsam erkaltet, so findet eine Trennung der Stahlmasse in mehrere verschiedne Kohlenstoffverbindungen (Carburete) statt, von denen die eine in der andern krystallisirt (vergleiche vorn I. Seite 391). Je mehr Kohlenstoff der Stahl enthält, je härter derselbe, desto beträchtlicher ist der Einsluss des langsamen und raschen Erkaltens hinsichtlich der Damastbildung. Langsames Erkalten bedingt aber leicht Höhlungen und Blasen im Stahl, macht ihn um so weniger der Bearbeitung fähig, je härter und je weniger schweissbar er ist. Deshalb wendet man gewöhnlich folgendes Verfahren an: man lässt ihn durch Eingielsen in eiserne Eingüsse zwar schnell erkalten, wodurch die Damastbildung behindert wird, glüht aber dann die Stahlstangen bei gänzlichem Abschluss der Luft längere Zeit, wodurch sich jene verschiednen Kohlenstoffverbindungen eben so gut entwickeln, als durch langsames Erkalten; biedurch wird der Stahl weich und leicht bearbeitbar. Der natürliche Damast deutet zwar auch auf eine ungleiche Beschaffenbeit der Masse hin, allein der Unterschied in der Härte ist weit weniger beträchtlich, als in dem kunstlichen Damast. Durchs Umschmelzen verliert sich natürlich der Damast, und kann nur durch eine ähnliche Behandlung nach dem Sehmelzen wieder erhalten werden. - Endlich giebt es noch eine dritte Art von Damaststahl, ein inniges Gemeng von Stahl und andern Metallen, welches auch nach plötzlichem Erkalten die charakteristischen Zeichnungen nicht verliert; man kann diese Stahlarten nicht wohl als Gemische, Legirungen, sondern nur als innige Gemenge betrachten, nach Art der verschiednen Kohlenstoffverbindungen im vorigen Fall.

Die Ansertigung des künstlichen Damasts aus Stahl und weichem Eisen sindet im Orient noch jetzt ganz gewöhnlich statt *); man bedient sich des indischen Stahls in Persien, Kleinasien, wo die Kunst guten Stahl anzusertigen seit einigen Jahrhunderten untergegangen zu sein

^{*)} Berker in K. A. L. B. u. H. Bd. 9. 8. 320.

schweißet, zu langen Stähen ausgezogen, und diese gegerht. Dieser Damast stellt sich als ein aus krummen in einander geslochtnen, oder parallel mit einander fortlanfenden, Linien zusammengesetztes Muster dar. Vorschriften zur Ansertigung eines solchen hat Clouet*) sehr ausführlich angegeben, neuerdings Crivotli**). Dieser lehrt Stahl in 1 \(\frac{1}{2}\) Zoll breite und \(\frac{1}{2}\) Linien starke Bleche verwandeln, mit Eisendraht von \(\frac{1}{2}\) Linien Stärke untwickeln, so das \(\frac{1}{2}\) der Stahlobersläche von letzterm bedeckt wird, und dieses au einer quadratischen Stänge von 2 Linien zusammenzuschweißen.

Diese wird in 7 Theile Das nähere technische Ve

Was die Darstellung der indische Wootz bieze
selbst nach mehrmaligem
Zusammenschmelzen von
geht. Wahrscheinlich bei
einen besondern Einfluß

vieder zusammengeschweifst, nan in genaunter Abhandlung.
hm Guisstable betrifft, so giebt
dag, er behält diese Eigenschaft
t, wogegen der Damast durch
n durchs Umschmelzen verloren
t Woots enthaltnen Erdmetalle
ichtliche Neigung desselben auf

Krystallbildung, wodurch der Mannet nervorgebracht wird. Durch die in neuerer Zeit von Stodart und Faraday ***), Sir Henry ****), von Bréant *****) angestellten Versuche ist es immer mehr einleuchtend ge-warden, daß sich im kohlenstoffreichen Stahl beim langsamen Erkalten verschieden Carburete des Eisens bilden, von denen eins mehr als das andere num Krystallisiren geneigt ist, und von verdünnten Sturen verschieden angegriffen wird, wodurch die Zeichnungen auf der politten Oberfläche sich entwickeln; die Sturen greifen die weißen, kohlenstoffgeichen Partieen weniger an, als die granen kohlenstoffkrunern. Brénst giebt an, durchs Zusammenschmelsen von 100 Theilen weichen reinen Stabeisen und 2 Theilen Kienruße sehr guten Gusstahl, welcher achönen Damast zeigte, erhalten zu haben; nach dieser Vorschrift sind auch im K. Gewerbinstitut Versuche, im größern Massastab angestellt werden, von denen einige ein wünschenswerthes Resultat geben.

Stodart and Faraday †), Berthier ††), Breant †††), Fischer ††††)
n. a. m. haben sich in neuerer Zeit damit beschäftigt, Stahl mit ver-

^{*)} Journ, des Mines No. 90, p. 421.

^{**)} J. d. E. k. p. I. Bd. 4. S. 463. Ausungsweise in K. A. f. B. u. H. Bd. 9. St. 404.

^{***)} K. A. L. B. u. H. Bd. 9. 8. 322. ****) Davelbet Bd. 9. 8. 378. ****) Vergleiche vorn beim Woots. †) A. s. O.

tt) G. A. Bd. 72, S. 247. (11) A. a. O. (111) G. A. Bd. 69. 5; 257.

schiednen Metallen zu verbinden. Von den wichtigsten Retultaten soll hier die Rede sein.

Silber und Stahl, silver combined steel, lassen sich nur schwierig mit einander durchs Zusammenschmelzen verbinden, das erstere hat eine große Neigung sich vom letztern zu trennen, so daß Silberkügelchen vom Stahl, bei einem Verhältniß von 1:150,200 sich ausscheiden. Als das Verhältniß 1:500 gewählt wurde, erhielt man ein gleichförmiges Metall, aus welchem keine Silberkügelchen mehr sich abschieden, und in welchem man nach dem Ausschmieden keine Silberfäden entdeckte. Solcher Silberstahl ist härter als Gußstahl, selbst als Wootz, ohne die mindeste Neigung zu Hartborsten und Kantenbrüchen zu zeigen. Man fertigt Rasier-, Feder- und chirurgische Messer aus demselben. — (Nicht ohne Grund sind die Rasiermesser von John Barber in Sheffield berühmt.)

Platin und Stahl legiren sich leicht in verschiednen Verhältnissen mit einander; 1 bis 33 Platin mit Stahl verbunden geben einen su schneidenden Instrumenten brauchbaren Stahl, welcher dem Rosten sehr wenig unterworfen ist, was besonders charakteristisch. 1,5 g soll das beste Verhältnis des Zusatzes sein. — Platin lässt sich mit Stahl zusammenschweißen. — Nickel und Stahl, Meteorstahl*), also genannt, weil man Nickel im Meteoreisen sindet. Man hat diesen Stahl sehr gepriesen, er ist aber dem Rosten sehr unterworsen.

[Titan und Stahl, die Masse zeigt vortresslichen Damast. — Chrom und Stahl, ein vortresslicher Damast, bedeutende Härte und Festigkeit; mit 1, 2, 3% Chrom. — Rhodium mit Stahl, solche Verbindung zeichnet zich durch große Härte und Festigkeit aus, so daß aus solchem Stahl (der I bis 2% Rh. enthielt) gesertigte Instrumente eine um 30° F. höhere Temperatur beim Anlassen ersordern, als der beste VVootz. Das Rhodium vereinigt sich mit dem Stahl in allen möglichen Verhältnissen. VVenn nicht der hohe Preis des Rh. eine häufigere Anwendung hinderte, so würde wegen der tresslichen Eigenschaften eines solchen Stahls, zu Rasier-, Feder-, chirurgischen Messern, Grabsticheln, mehr Gebrauch davon gemacht werden. — Iridium und Osmium mit Stahl, auch diese Legirung bewies sich wie die vorige, von vorzüglicher Qualität. — Kupfer und Stahl, die Legirung besitzt nach Stod. und Far. keine besondern Eigenschaften, welche dieselbe empsehlenswerth machten.

Etwas über Siderographie, oder die Kunst in Stahl zu stechen und zu ätzen. Diese wichtige Erfindung verdankt man den Amerikanern Perkins, Fairman und Heath **). Die Absicht, welche der ersten Anwendung des Stahlstichs zum Grunde lag, war, eine gestochne Platte

^{°)} K. A. Bd. 11. 8. 248.

^{**)} J. d. k. k. p. I. Bd. 3. s. 418. Bd. 4. s. 600.



Ueber Siderographie:

behaft sehr vielen Abdrücke beliebig vervielstligen zu können, stoßerdem aber auch die ausgezeichnete Dauerhaftigkeit einer Stahlplatte, im
Vergleich mit Kupferplatten. Man bedient sich Gufastahlplatten, welche
behuß der Gravipung auf der Oberfläche weich gemacht werden müssen;
dies geschiebt durch einen Enthohlungsprozess, wodurch die Oberfläche
in weiches Eisen verwandelt wird. Man glüht die Stahlplatte in einer
gusseisernen Büchse, in einer Umgebung von reiner Eisenseile, längere
oder kürzere Zeit lang aus, um tieser oder weniger ties die Entkohlung
einzuleiten; nach ganz allmäligem Erkalten wird die Platte gravirt, und
darauf gehörtet, d. h. wieden in Stahl verwandelt, in einer mit Leder-

kohle geführen gusteiter

in stanker Stothglühhita

Platte in kaltes Wassers
heraus, um Risse und ä
Anlassen; sie muse üh
Stahl, wenn sie zu folg
dient sich nämlich eines
mittelst derselben Patri
tragung des Stichs auf ;

titat und mehrere Stunden lang trauf taucht man die glühende stelbe vor dem völligen Erkeiten seiden, zo wie ein nachträglichte agin, wie strobgelb angelafener ng geeignet sein soll. Man begravirten Platte als Matrize, um 1, welche zur beliebigen Ueberienen. Zur Anfertigung der Pa-

"trize dient eine Walte aus Gulistahl (Molette), welche in einem Gestell sich um ihre Axen drehen kann; sie muls eine so große Ober-- fifebo besitien, dufe sie die Platte gerade bedeckt. Die Walse wird auf gleiche Art entkohlt, mit mit großer Kraft gegen die harte Matrice angepreist, so dass sich die Zeichnung auf die Patrize rein überträgt, und auf dieser erhaben aum Vorschein kommt. Dals diese Operation mit Hülfe ganz genauer Maschipen vollbracht werden musse, ist leicht zu erachten. Ist dies gesehehen, so wird die Patrize eben so gehärtet, wie die Matrize, und kann nun angewendet werden, um auf Kupfer oder weichgemachte (entkohlte) Stahlplatten dieselbe Zeichnung au übertragen, welche letztern dann wieder gekohlt, gehärtet und blau angelassen werden, um sie zum Abdruck vorzubereiten. Gans besonders zur Verfertigung von Papiergeld, Banknoten ist dieses Verfahren der Siderographic von den Erfindern angewendet worden. - Auf eine gleiche Weise werden auch die Desseinwalsen für Kattundruckereien, welche Waltendruck verfertigen, gearbeitet. Das Muster wird in Stahl gestochen, aber nothwendig in solchen Dimensionen, dass dasselbe in der Peripherie der Druckwalze in einer bestimmten Zahl von Wiederholungen aufgehen; darauf wird die Platte gehärtet, die Patrize gefentigt, und mittelst dieser die völlig cylindrisch abgedrehte, polirte Kupferwalze graviet, zu welchem Ende vorzüglich genaue Maschinen nöthig sind. Eine vortressliche Austalt der Art besitat die Kattunfabrik von Dannenberger und Co. in Berlin.

Baid darauf kam man auf ein bequemes Verfahren in Stahl zu ätzen *), nach

^{*)} Daselbst Bd. S. S. 273.

nach Art der Actzmanier der Kupferstecher. Zu dem Ende werden die Platten gleichfalls vorher auf die oben angegebne Weise entkohlt, durch einen hölzernen Hammer, wenn sie sich krumm gezogen (geworfen) haben, gerichtet, polirt, mit Aetzgrund überzogen, und auf bekannte Art gravirt, darauf mit einer Actzslüssigkeit geätzt. Hiezu hat man stark verdünnte, chemisch reine Salpetersäure, - das beste von allen Aetzwassern, - Auflösung von salpeters. Quecksilberoxyd, salpeters. Kupferoxyd (den sauren Rückstand vom Aetzen in Kupser), schwesels. Kupseroxyd, u. a. m. angewendet, allein der Absatz von niedergeschlagnem Kupfer wirkte auf den Stich nachtheilig ein. Gute Dienste leistete Turrells *) Aetzstüssigkeit, bestehend aus 4 Maass stärksten Holsessig. 1 M. starken VVeingeist und 1 M. starker Salpetersäure (specif. Gewicht?). Diese Mischung lässt während des Aetzens, biting-in, kein Eisenoxyd fallen, es bleiben daher die Züge der Zeichnung immer blank; sie ätzt in 1 Minute schwache Tone, dunkle Tone in 10 bis 15 Mi-Nach dem Abgielsen der Aetzslüssigkeit wird die Platte mit einem Gemisch von 4 M. Wasser und 8 M. Weingeist abgespült, und vor Rost durch einen Caoutchouchrniss, oder durchs Bereiben mit gans frischem reinen Hammeltalg geschützt. - Man glaubt, dass Abrecht Dürer in Stahl gestochen habe.]

Schwesel verbindet sich mit Eisen in 5 Verhältnissen; überhaupt hat derselbe zum Eisen eine große Verwandtschaft, und man kann ihn mit letzterm in sehr abweichenden Proportionen zusammenschmelzen.

- [1) & Schweseleisen, durch Reduction des basisch schwesels. Eisenoxyduls mittelst VVasserstossas in der Hitze unter gleichzeitiger Bildung
 von VVasser und schwesliger Säure. Ein schwarzgraues Pulver, von
 grauem metallischen Strich, besteht aus 93,1 Eisen und 6,9 S., entbindet, mit verdünnten Säuren behandelt, 1 Vol. Schweselwasserstossgas und 7 Vol. VVasserstossas. 2) & Schweseleisen, durchs Behandeln von wasserleerem neutralen schwesels. Eisenoxydul mit VVasserstossas in der Hitze, wobei dieselben Nebenproducte entweichen.
 Ein grauschwarzes Pulver, besteht aus 77,13 E. und 32,87 S., enthindet, mit verdünnten Säuren übergossen, 3 Vol. VVasserstossas und
 1 Vol. Schweselwasserstossas; man sindet es hin und wieder in Schmelzproducten, (Steinen).]
- 3) Schweseleisen, Sulfure de ser, Sulphuret of iron, kommt im Mineralreich seltner isolirt vor, weit häusiger mit höher geschweseltem Eisen, mit andern Schweselmetallen verbunden, als im Buntkupsererz, im Magnetkies etc. Man kann es darstellen durchs Verbrennen des Eisens im Schweseldamps, durchs Behandeln des Magnet-, des

^{*)} Daselbst S. 277. D. p. J. Bd. 16. S. 53. Bd. 17. S. 331.

^{1. 2.}

Schweselkieses mit Wasserstoffgas in der Hitze, wodurch der Ucherschuls an Schwesel entsernt wird; durch Fällung eines Eisenoxydulsalzes durch ein hydrothionsaures Salz. Bereitet man es auf trocknem Weg, so erhält man eine grangelbliche Masse, auf dem Bruch metallisch glänzend, retractorisch; auf nassem Weg dargestellt ist es schwarz. Es besteht aus 62,77 E. und 37,23 S., löst sich in verdünnten Säuren ohne Rückstand von Schwesel unter Entbinden von Schweselwasserstoffgas auf; das natürliche oxydirt sich an der Luft frei-

willig, besonders an feuclineutrales schwefels, Eis-Steinkohlenflötze in Branfindet sich diese Schwefe

4) Anderthalb Selfindet sich zwar nicht i Kupferkies, mit Schwefel. Aufläsung von neutralen sines budanthiere Salvar mtender Erhitzung, und geht in mid diese Art sind nicht selten Steinkohlen in Mogazinen. Es in Schmelzproducten, (Steinen). Senquisulfure de fer, S. of i., Schwefelkupfer verbunden im Man erhält es, wenn man eine tenoxydsalz in eine Anflösung meckehrt: ein schwarzes Pulver.

welches sich leicht an der Luft oxydirt. Auf trocknem Weg gewinnt man es dadurch, daß man über wasserleeres Eisenoxyd bei 100°, oder über trocknes Eisenoxydhydrat bei der gewöhnlichen Lufttemperatur, Schweselwasserstoffgas leitet. Es ist grau, etwas ins Gelbliche ziehend, wird nicht vom Magnet angezogen, verändert sich trocken nicht an der Luft, giebt beim Glühen § des Schwesels ab, wird zu Magnetkies, löst sich in verdünnten Säuren auf, hinterlässt doppelt Schweseleisen, besteht aus 52,92 E. und 47,08 S. Anch dieses kommt in Schmelzproducten (in Steinen) vor.

- 5) Zweifach Schweseleisen, Bisulfure de fer, B. of i., kommt im Mineralreich sehr häusig vor a) als Schwesel- oder Einenkies, (Bergjöckel) Pyrite ferrugineuse, iron-pyrites, in Krystallen, deren Grundform ein Pentagonal-Dodekaëder, und b) als Wasser-, Strahl-, Vitriolkies (Kamk. Speerk.), in Krystallen, welche von einer geraden rhombischen Säule abzuleiten sind.
- a) Schwefelkies in Würfeln, Oktaëdern, Ikosaëdern etc., drusig und zu kugligen Massen verbunden, nierförmig, zellig, derb, und eingesprengt, Bruch uneben grobkörnig, metallisch glänzend, speisgelb, zuweilen bunt oder messinggelb angelaufen, giebt am Stahl Funken; specif. Gewicht 4,6 bls 5,0. Findet sich auf Lagern, Gängen, in Felsarten aller Zeiten, im Urgebirge bis hinsuf im aufgeschwemmten Land, im Lehm, Thon, ist sehr allgemein verbreitet; bricht zusammen mit andern Schwefelmetalien, mitunter mit gediegnem Gold. Im preuße Staat im Regbzk. Liegnitz bei Rohnau, im Regbzk. Arnaberg im Siegenschen, bei

Littfeld, Gosenbach; Regbzk. Minden; im sächs. und böhmischen Erzgebirge, Baiern, Salzburg, am Harz (Goslar), in Norwegen und Schweden (Fahlun).

b) Strahlkies, theils in Krystallen, theils in Kugeln, Nieren, traubig, knollig, derb, Gefüge strahlig, fasrig, Bruch uneben grobkörnig, metallglänzend, von lichte speisgelber Farbe, ins Messinggelbe, giebt am Stahl Funken, specif. Gewicht 4,7 bis 5,0. Findet sich meist in neuern Felsarten, in Kreide, Kalkmergel, Thon, auf Gängen; im Regbzk. Liegnitz bei Kamnich; im Königreich Würtenberg, am Harz (Oberharz), im böhmischen und sächsischen Erzgebirge, in England, Frankreich. Der Strahlkies enthält eingemengtes einfaches Schweseleisen, woher die Eigenschast desselben, sich sehr leicht an der Lust zu zersetzen, sich zu oxydiren; er zerfällt, und es bildet sieh schwesels. Eisenoxydul in weisen haarfürmigen Esslorescenzen.

Man kann Zweisach Schweseleisen auf folgende Weise darstellen: man mengt einfach Schwefeleisen mit halb so viel Schwefel, und destillirt bei einer Hitze unter der Rothgluth den überslüssigen Schwesel ab; man behandelt Eisenoxyd, Eisenoxydhydrat, kohlens. E. oxydul mit Schwefelwasserstoffgas in einer Wärme zwischen 100° und 350°. Das Product ist entweder, wenn man jene Eisenpräparate pulvrig anwendet, ein dankel gelblichgraues Pulver, oder wenn man die natürlichen Krystalle also behandelt, von derselben Krystallform als diese (Epigenie); es wird nicht mehr vom Magnet angezogen, löst sich in verdünnten Säuren nicht auf, besteht aus 45,74 E. und 54,26 Schwefel, giebt durch Destillation im verschloßnen Raum ? seines Schwefels ab, wobei eine Verbindung von Einfach und Zweifach Schwefeleisen zurückbleibt, weshalb man auch Schwefelkies zur Darstellung von Schwefel, und den Rückstand, Schwefelbrände, zur Gewinnung von Eisenvitriol (schwefels. Eisenoxydul) benutzt (vergleiche vorn I. Seite 155 u. f.). Der Strahl- oder Vitriolkies verwittert von selbst an der Luft, Vitriolerz deshalb genannt, und wird vorzugsweise zur Darstellung des Vitriols verwendet, während Schweselkies erst geröstet werden muss, um den Ueberschuss an Schwefel, der die Oxydation behindert, zu entsernen, wobei Schwefeldampf und schwefligs. Gas entweichen. - Benutzung des Schwefelkieses, wie schon erwähnt, zur Gewinnung von Schwefel, Eisenvitriol (Vitriolöl), Alaun, als Beschickung für Kupferkies, arme Silbererze, früher auch als Feuerstein, Pyrites, für die Gewehre mit Stahlrädern; man hat auch versucht, ihn unmittelbar zur Darstellung von Schweselsäure statt des Schwesels anzuwenden, aber, wie es scheint, noch nicht mit günstigem Erfolg.

Diese verschiednen Schwefelungsstufen des E. mögen sich unter einander in mehrern Verhältnissen vereinigen künnen; eine der wichtigsten ist der Magnetkies, Leberkies, Pyrite magnetique, magnetic pyrites. Er krystallisirt in 6 seitigen Stulen in denselben außern Formen, wie jene, derb, Bruch klein- und unvollkommen muschlig, grob- und kleinkörnig, metallglänzend, zwischen speisgelb und kupferroth ins Tombackbraune, meist braun angelaufen, specif. Gewicht 4.38 bis 60, retractorisch und selbst attractorisch, besteht aus 59,61 E. und 40,39 S. Er findet sich im ältern Urgebirge auf Lagern und Gängen, auch im Vebergangsgebirge, von Kupfer- und Eisenkies begleitet; im Regbzk, Liegnitz bei Querbach und Gieren; im böhmischen und sächsischen Erzgebirge, am Harz, in Frankreich, England, Schottland, Schweden und Norwegen. -Was die Zusammensetzung hetrifft, so glaubt man den Magnetkies als aus Einfachem und Doppeltem Schwefeleisen gebildet betrachten zu können, und zwar so, dass die Schweiplinenge im erstern dreimal größer als im letztern. Eine ähnliche Verbindung erhält man dadurch, dass man Eisenoxyd mit Schwefel gehörig mengt, in einem verschloßnen Gefüß ausglüht, oder daß man Eisenblech weißglühend macht und Schwefel ausstreut. Dieser Prozess wird auf folgende Art zweckmäßig vollführt. Man zerschneidet Schwarzblech in zollbreite, 6 bis 8 Zoll lange Streisen, macht sie in einem gusseisernen (oder irdnen) Tiegel hestig glühend, so stark, als es der Tiegel aushalten kann, ohne zu schmelzen, sodann wirst man Stückchen Stangenschwesel hinein, worauf das Eisen mit diesem unter Entwickelung eines blutrothen Lichts sich verbindet, die Streisen niedersinken und durch andere hestig glühende ersetzt werden, bis der Tiegel fast ganz voll ist. Darauf läßt man ihn bedeckt noch etwa 2 Stunde lang der Hitze ausgesetzt stehen, um den Ueberschuss an Schwefel abzutreiben, giesst dann aus. Dieses künstliche Schweseleisen sieht äußerlich schmutzig grauschwärzlich, auf dem Bruch gelblichgrau aus, oft auch stahlblau angelaufen, es hesitzt ein blättriges Gestige, giebt ein schwärzlichgraues Pulver, löst sich in verdünnten Säuren mit Entbindung von Schweselwasserstoffgas auf, hinterlässt aber etwas Schwesel. Man bedient sich desselben zur Entbindung jenes Gases. - Bei obigem Verfahren zur Darstellung des künstlichen Schweseleisens ist es überraschend, wie nur das weiche Eisen mit Schwesel sich verbindet, nicht das Roheisen des Tiegels, welcher vom Schwesel sehr wenig angegriffen wird. Stahl verbindet sich dagegen, wie Stabeisen, in der Hitze mit Schwesel. Man hat diese Eigenschaft des weichen Eisens benutzen wollen, um Blech durch Schwesel in der Weissglühhitze - in blosser Rothgluth geschieht es nicht - zu lochen *); man kann auf diese Art runde, viereckige und beliebig gestaltete Löcher im Blech erzeugen, je nachdem man verschieden gestaltete Schwefelstangen dazu verwendet. Allein der Rand des Lochs wird selbst in Schwefeleisen verwandelt, welches sich an feuchter Lust oxydirt, wodurch die Oeffnung sich vergrößert und das Eisen zerfressen wird; es muß daher nothwendig ausgeseilt werden. Es ist in den mehrsten Fällen unpraktisch. Ueber den sehr nachtheiligen Einsluß selbst äußerst kleiner Mengen Schwefels auf die Festigkeit des Stabeisens, wodurch dieses rothbrüchig wird, ist bereits vorn Seite 77 gehandelt worden.

[Schwesel wirkt auf Eisen auch ohne Anwendung von VVärme, wenn VVasser mit im Spiel ist, ein; wenn man z. B. Schweselpulver, Eisenspähne und VVasser zu einem steisen Brei mengt, so vrwärmt sich das Ganze in kurzer Zeit bis zum Glühen, während sich theils Schweseleisen, theils schwesels. Eisenoxydul bilden. — Künstliche Vulkane!

Phosphoreisen, Phosphure de fer, Ph. of i., kommt nicht in der Natur vor, wird durch Reduction des phosphors. Eisenoxyduls, oder der Phosphorsäure mit Kohle und Eisen erhalten, auch durch unmittelbare Vereinigung. Das Phosphoreisen ist sehr spröde, bläulichweiß, leichtslüssig, bleibt in verschloßnen Gefäßen in der Hitze unverändert, und giebt keinen Phosphor ab, oxydirt sich aber an der Lust in phosphors. Eisenoxyd; es ist nicht retractorisch, wird von Säuren bei gewöhnlicher Temperatur nicht ausgelöst, aber von kochender Salpetersäure und Königswasser. Daß ein Gehalt an Phosphor das Eisen kaltbrüchig machen kann, wenn es mehr als 0,7% beträgt, ist vorn Seite 78 angegeben worden. Das nach den vorber angegebnen Methoden erhaltne Ph. eisen soll 77,57 E. und 22,43 Ph. enthalten.]

Chloreisen, Protochlorure de fer, Chl. of i., salzsaures Eisenoxydul, Protomuriate, Pr. hydrochlorate de fer, Protomur. of i., erhält man durch Auflösung des Eisens in Salzsäure, wobei Wasserstoffgas aus der Salzsäure entweicht. Eine hellgrüne Flüssigkeit, welche chen so gefärbte Krystalle bildet, die sich sehr leicht in Wasser und Weingeist auflösen, an der Lust zersließen und dabei sich in Anderthalb Chloreisen und Eisenoxyd umwandeln. Es schmeckt herb, zusammenziehend, tintenhast, schmilzt in der Wärme in seinem chemisch gebundnen Wasser; und sublimirt sich in sarblosen Krystallen auf, unter Zurücklassung von basischem Chloreisen, grünen Krystallschuppen. Es besteht aus 46,57 Eisen und 53,43 Chlor, oder aus 56,2 E. oxydul und 43,8 Salzsäure. Es dient in der Kattundruckerei bei der Darstellung von Fayanceblau, um den Indig zu desoxydiren, mittelst Eintauchen in

^{*)} Evain in S. n. J. Bd. 13. S. 330. Wartmann in den J. d. k. k. p. 1. Bd. 16. S. 328.

ľ

eins Kalkköpe. Man hat es zum Bruniren von Flintenklüßen anwenden wollen.

Anderthalb Chloreisen, Sesquichlorure, Deutochl. de fer, &.

of i., sulzsaures Eisenoxyd, Permuriate, P. Hydrochlorute de fer,
Permur. of i., wird durch Auflösen von Eisenoxyd, Eisenoxydhydrat in
conc. Salzsäure, durch Behandeln des Chloreisens mit Salz- und Salpetersäure erhalten; an dem Ende löst man Eisen erst in Salzsäure auf,
setzt dann noch Salzs. hinzu (\frac{1}{2} von der frühern Menge) und in kleinen
Portionen Salpeteru,, so lange ale noch rothe Dämpfe sich entbinden.
Erklärung. Durch Zusamme on Salz- und Salpetersäure wird
Chlor entwickelt, welches oreisen tritt und dieses in Anderthalb Chloreisen verwan

enthindet. Eine dunkelrothe Flüssig e stark abgedampit in rothen geschobnen Tafoln krystallisirt. leicht feucht werden, zerfliefeen, weshalb man die Flüssigke an sich aufbewahrt, oder zur Trockne abdampft; es schmous en Grad zusammenziehend, tintenhaft, lost sich in Wasser, Alkohol, Aether mit dunkel goldgelber Farbe auf, welche letztern Anflösungen am Tagealicht farblos werden, indem das Präparat und der Spiritus sich gegenseitig entmischen, wodurch ersteres sum Theil in einfaches Chloreisen übergeht. Es läßt sich sublimiren, wobei aber eine theilweise Zersetzung stattfindet, indem ein basisches Chloreisen zurückbleibt und etwas Chlor frei wird, auch eine kleine Portion von dem einsachen Chloreisen sich bildet; es besteht aus

Anwendung. Das niedere, so wie besonders das höhere, Chloreisen wird in der Seidenfärberei, Medicin gebraucht; in der Wolleafürberei ist es nicht wohl anwendbar, da die Wolle dadurch sehr hart, storr wird; salzs. Eisenoxyd dient auch zum Bruniren des Eisens.

35 E. und 65 Chl., oder aus 48,77 Eisenoxyd und 51,23 Salzsäure.

[Jodeisen, Proto-iodure de fer, J. of i., durch Behandlung von Jod, Eisenspähnen und Wasser, eine grüne Flüssigkeit, giebt ein grünes Sals.

— Anderthalb Jodeisen, Deuto-iodure de fer, Sesqui-iodide of i., aus Eisenoxydhydrat und Hydriodsäure; eine galbrothe Flüssigkeit, giebt ein ebenso gefärbtes Salz. — Fluoreisen, Protofluorure de fer, Fluoride of i., fluss. Eisenoxydul, Proto-kydrofluate de fer, H. of i., durch Auflösen des Eisens in Flussäure, aus welcher Auflösung das Sala in farblosen Krystallen auschiefst, die sich sehr schwar in VVasser auflösen, und an der Luft etwas verändert werden. — Anderthalb Fluoreisen, Deutofluorure de fer, Sesquifl, of i., fluss. Eisenoxyd, Per-kydrofl, de fer, H. of perox. of i., durchs Auflösen von Oxydhydrat in Flussäure; die Flüssigkeit ist farblos, giebt ein

sleischrothes Salz in Krystallen, welches sich in Wasser langsam auflöst, schmeckt süß, zusammenziehend.]

Cyaneisen, Protocyanure de fer, Cyanide of i., blausaures Eisenoxydul, Proto-hydrocyanate de fer, H. of prot. of i., erhält man durch gelindes Erhitzen des Cyaneisen-Ammoniums, wobei sich das Cyanammonium sublimirt, während das Cyaneisen zurückbleibt; ein graugelbes Pulver, welches sich nicht leicht in Berlinerblau verwandelt; man erhält es auch durch Behandlung von frischgefälltem Berlinerblau mit Schwefelwasserstoffwasser in verschloßenen Gefäßen, wobei sich Blausäure bildet und Cyaneisen in gelblich-weißen Körnehen sich abscheidet (ob nicht Cyankalium enthaltend?), welche an der Lust schnell blau werden. Das Cyaneisen besteht aus 50,92 E. und 49,08 Cy., giebt mit andern Cyanmetallen Doppelverbindungen, in welchen dasselbe halb so viel Cyan enthält, als die mit ihm verbundne Cyanverbindung.

Anderthalb Cyaneisen, Deutocyanure de fer, Scaquicyanide of i., blausaures Eisenoxyd, Per-Hydrocyanate de fer, H. of per-ex. of i., kennt man noch nicht im isolirten Zustand, es besteht aus 25,52 E. und 74,48 Cy., bildet gleichfalls mit Cyanmetallen Verbindungen, in welchen der Cyangehalt beider Factoren gleich ist.

Verbindungen des Cyaneisens mit andern Cyanverbindungen.

[Cyaneisen + Cyanwasserstoff, saures blaus. Eisenoxydul, Eisenblausăure, Acide ferrocyanique, ferrocyanic acid, (ferro-chyasic ac.), wird dadurch dargestellt, dass man eine Auslösung von Cyaneisenbarytium mittelst Schweselsäure, oder von Cyaneisenblei mit Schweselwasserstoffgas fallt; im ersten Fall wird eine Wasserzersetzung stattsinden, wodurch sowohl Baryt, als Blausäure entstehen, deren erster mit der Schweselsäure sich verbindet; im letzten Fall wird Schwesel blei niedergeschlagen und Blausäure erzeugt, welche in beiden Fällen mit dem ausgeschiednen Cyaneisen sich vereinigt. - Eine farblose Flüssigkeit, geruchlos, schmeckt sauer, etwas zusammenziehend, röthet Lackmuspapier, bildet farblose, durchsichtige, säulenförmige Krystalle, welche Waser zu enthalten scheinen, sich leicht wieder in Wasser löse, durchs Erhitzen sich zersetzen, ebenso durch längeres Stehen an dor Luft, wodurch ein Theil der Blausäure Wasserstoff verliert, dadurch etwas Anderthalb Cyaneisen gebildet wird, welches die Erzengung von Berlinerblau verursacht; ähnliche Entmisehung erleidet sie durchs Kochen. Sie enthält 49,42 C. eisen und 50,58 Bls.

Man hat diese Doppelverbindung auch als eine eigne Säure betrachtet, in welcher Eisen und Cyan das — elektr, und VVasserstoff das — el. Glied wäre, hierauf bezieht sich auch der Name "Eisenblausäure", und nimmt an, dass sie mit Basen eigne Salze bilde "eisenblausaure Salze", Fer-

oben entwickelten Theorie für Cyaneisen - Cyanmetallen hält.

Gyaneisen - Gyanammonium, blaus. Eisenoxydul - Ammoniak, eisenblaus. Ammoniak, Ferrocyanate d'ammoniaque, F. of
ammonia, wird dadurch erhalten, dals man Cyaneisenblei durch koklens. Ammoniak zerlegt; aus der Auflösung wird es durch Alkohol niedergeschlagen, auch kann es durch sehr vorsichtiges Abdampfen in blalsgelben, glänsenden Oktaödern erhalten werden, die au der Luft alkuälig, so wie rascher durch gelindes Erhitzen, blan werden, und unter Entweichen von Cyanammonium in Berlinerblau übergehen. Es enthält
chemisch gebundnes VVans a 37,11 Cyaneisen und 62,89
Cyanammonium.]

Cyaneisen - Cyanigewöhnlich blausaures Krocyanate de Potasse, P. ef
des vorigen Jahrhunderts h
nicht hätte dargestellt wes
sonders des Bluts zur Bere

genannt, eisenblaus. Kali, Fer-Im rohen Zustand zu Aufang In ohne dasselbe Berlinerblau In bediente sich früher beblzes, woher auch der Eltere

Name Blutlauge und Blutraugenaatz für das blaus. Eisenkali; jetzt wendet man thierische Kohlen au, als besonders Hornkohle, Kohle von Lederabillien, überbaupt eine lockere, stickstoffreiche, wenig phosphors. Kalk enthaltende Thierkohle - Schmelze, - nicht Knochenkohle. (Ueber die Darstellung der Hornkohle siehe das Aligemeine I. Seite 117, das Specialle wird in der Einleitung zur organischen Chemie gelehrt werden; wichtige Nebenproducte sind dabei Hirschhornsalz und H. spiritus - kohlens, Ammoniak -.) Man hat auch statt der Hornkohle zerkleinerte Hornsubstanz, Hufspähne etc. angewendet, aber natürlich in einem viel größern Verhältniß, auch hot man die aus dem Hirschkornöl erhaltne Kohle empfohlen, welche durchs Verbrennen desselben und Verdicken erhalten wird. Das zweite Material ist Pottasche; Gautier *) lehrt statt dieser Salpeter anwenden, durch welchen mehr Cyankalium emstehen soll, indem der Sauerstoff der Salpetersaure einen bedeutenden Antheil Wasserstoff, welcher sonet mit Stickstoff Ammoniak gebildet hätte, zu Wasser umwandelt, und der Stickstoff der Salpetersäure selbst zur Bildung des Cyans mit beiträgt. Er giebt folgendes Verhältniss an: 3 Theile getrocknetes Blut, 1 Salpeter, 📩 Hammerschlag. Einen Zusatz von Hammerschlag (Eisenoxydul-Oxyd), oder Eisenspäknen, mucht man deshalb, um das zur Bildung von Cyaneisen nothwendige Eisen hinzuzubringen, da die Kohle und die Pottasche nur sehr geringe Quantitäten enthalten. Man hat aber auch ohne besondern Zusatz von Eisen

^{*)} D, p. J. Bd, 23, 8, 542,

operirt, indem man in gusseisernen Schmelzgesäsen die Schmelzung bewerkstelligt, und die Masse mit eisernen Haken umrührt und durcharbeitet, wobei diese einen beträchtlichen Abbrand erleiden, denn binnen Kurzem sind die Schmelzgesäse durchgebrannt und die Haken so kurz, dass sie unbrauchbar werden. Um die Zerstörung der Schmelzgesäse zu vermindern, setzt man gewöhnlich 1 bis 2% vom Gewicht der Pottasche Hammerschlag hinzu.

In Betreff der zur Darstellung von blaus. Eisenkali nöthigen Mengen Kohle, Pottasche und Eisen, sind die Angaben verschiedner Schriftsteller abweichend; einige geben gleiche Theile Kohle und Pottasche an, andere 13: 1, sehr natürlich wird es sich theils nach der Qualität der Pottasche, theils nach der Beschaffenheit der Kohle richten; wendet man Hornspähne an, so muss man 8 bis 10 Theile auf 1 Th. Pottasche nehmen; überhaupt muß die erstere möglichst frei von größern Mengen fremder eingemengter Salze sein (schwefels. Kali), weshalb auch hie und da die Pottasche erst gereinigt wird. Die Mengung beider Hauptingredienzien muß sehr innig sein, zu dem Ende mahlt man die Kohle fein, siebt sie, und mengt sie mit der Pottasche auss beste. (Man hat auch wohl gerathen, die Kohle mit der Auflösung der Pottasche zu mengen, und das Gemeng getrocknet der Operation zu unterwersen.) Das Glühen, Schmelzen, geschieht in eisernen birnförmig gestalteten Kesseln, (Schmelzbirnen), welche stark im Eisen gesertigt sind, von 12 bis 20 Centner an Gewicht, am Boden mit einem angegosenen Dorn, welcher zam Auflager dient. Sie sind in eignen Feuerungen in einer fast horizontalen Lage, etwas nach hinten geneigt, eingemauert, so daß sie ringsum von der Flamme umspühlt werden, vorn mit einer Thür verschlossen. Statt solcher eiserner Geräthe hat man auch Reverberiröfen angelegt, mit vertiestem Heerd, aus seuersesten Charmottesteinen ausgemauert, man ist jedoch immer mehr zu erstern übergegangen. Man trägt in den Kessel das Gemeng von Kohle und Pottasche ein, giebt nach und nach steigendes Glühfeuer, und verschließt die Thür, so wie die Glühhitze sich im Kessel verbreitet; alle Viertelstunden wird umgerührt, wobei eine lebhaste Flamme zur Oeffnung hervorschlägt, eine Folge der chemischen Zersetzung der Kohle und der Pottasche; endlich kommt die Mengung in Fluss. Die Beseuerung wird fortgesetzt, bis die Masse völlig geflossen, beim Umrühren keine Flamme ausstößt, worauf das Schmelzen beendet ist. Nun schöpft man die dickflüssige Masse mit eisernen Löffeln in eiserne Pfannen, und lässt in ihnen dieselbe ziemlich erkalten, ehe sie aufgelöst wird. Der Schmelzprozess dauert bei 100 Pfd. Beschikkung 7 bis 8 Stunden, wenn der Ofen im Gang ist, 10 bis 12 Stunden beim ersten Anseuern. Die Schmelzkessel werden bald durchlöchert,



Fabrikation des blausauren Kalis.

man pflegt sie dann wohl zu wenden, so daß die zerfreßene Stelle nach oben kommt, und das Loch mit Eisenblech und Eisenkitt zu verschließen, allein dieser Verschluß ist von kurzer Dauer.

Erklärung. Die thierische Kohle besteht hauptsächlich aus Kohlen-, Stick-, Wasser- und Sanerstoff, die Pottasche bauptsächlich aus Koli und Kohlensäure; es treten nun zusammen der Kohlen- und Stickstoff zu Cyan, welches sich mit Kaliam und Eisen verhindet, wogegen der Sanerstoff des Kalis und Hammerschlags mit Kohlenstoff Kohlenoxydgas bildet, so geht auch wohl die in der Pottasche enthaltne Kohlensäure in

Kohlenoxyd über, welches
Kohlenwasserstoffgas, auch
tere hiebei eben so gut frei
tang der spanischen Soda.
die Oeffnung des Schmelsk
setzt. Außer jenen genan:
Schwefelkalium (Schwefelc
oder in Folge zu großer Hosse.

erzeugt; außerdem wird etwas ampf entbunden, welcher letzte, als Natrium bei der Bereifahrungsmäßig, daß rings um weißes Sublimat von Kali augen erzeugen sich auch noch ankalium, aus Mangel an Eisen, ... I. Seite 306.

Die geschmolene Masse, welche erkaltet eine aschgrane Farbe besitzt, wird noch heiß in einem mit Flußwasser angefüllten Kessel aufgelöst, welches durchs Erhitzen der Flüssigkeit und Umrühren befördert wird. Die heiße Flüssigkeit wird dann durch einen mit Leinwand ausgekleideten Korb geseiht, auf den Rückstand nochmals Wasser aufgegossen, siedend gemacht, und ebenso verfahren. Der ausgelaugte Rückstand besteht aus Kohle, Kieselerde, phosphors. Kalk, Magnesia, mit sehr wenig Kalisala verbunden, sieht grauschwarz aus, und wird meist als guter Dünger benutzt, erlangt beim Liegen an der Luft eine gelblich-schwarzgrave Farbe. Die Lauge, Blutlauge, sieht schmutzig gelb aus, wird in flachen eisernen Siedepfannen abgedampft, und nach gehöriger Concentration in hölzerne Wachallisser gezapft, um anzuschiefsen. Der erste Anschuls ist ein unreines Salz, welches in schmutzig gelblichen Blättern erscheint; es wird von neuem aufgelöst, die Lösung concentrirt, und durch wiederholtes Krystallisiren gereinigt; die Mutterlauge von beiden wird einer besondern Auf bereitung unterworfen. Da nämlich in der geschmolznen Masso außer dem Cyaneisenkalium noch verschiedne andere Salze, als kohlens., schwefels., phosphors. Kali, Cyan-, Chlor-, Schwefel - (Schweseleyan) - Kalium enthalten aind, so müssen dieselben durch Aufaahme von Mutterlauge das krystallisirende Salz verunreinigen, weshalb eine zweimalige Krystallisation nöthig ist.

[Man hat auch gerathen, das vorhandne Cyankakum durch Zusatz von einer Auflösung von schwefels. Eisenoxydul zum Theil in Cyancisen zu zerlegen, so lange als sich der erst entstehende weiße Niederschlag -- Cyanciscakalium mit weniger Kalium - noch auflöst, d. h. so viel su erseugen, als sich mit Cyankalium zum blaus. Eisenkali verbindet.

Da auch ein zweimaliges Krystallisiren nicht hinreicht, das Salz vollkommen rein zu gewinnen, so hat man zum chemischen Gebrauch schon seit längerer Zeit sich solgender Darstellungsweise bedient. Man kocht reinstes Berlinerblau, (eine Verbindung von einsachem Cyaneisen mit Anderthalb Cyancisen), mit reiner Actakalilauge, oder einer Auslösung von kohlens. Kali, setzt von dem erstern so viel zu, bis es nicht mehr zerlegt wird, d. h. bis etwas ohne braun gefärbt zu werden übrig bleibt. Hierdurch wird das Anderthalb C. eisen vermittelst des Kalis so zerlegt, dass sich Cyankalium und Eisenoxydhydrat bildet (Kohlensäure entweicht aus dem kohlens. Kali). Die Flüssigkeit wird dann filtrirt, gelind abgedunstet und krystallisirt; da aber meistens etwas kohlens. und schwesels. Kali den Krystallen anhängt, so löst man dieselben in destillirtem VVasser auf, neutralisirt das kohlens. Kali durch Essigsäure, schlägt die Schweselsäure mittelst essigs. Baryt nieder, dampst die Flüssigkeit auf die Hälste ein, und setzt Alkohol hinzu, welcher das essigs. Kali, welches durch jene Operation sich gebildet hatte, aufgelöst erhält, das Cyaneisenkalium aber niederschlägt. Der weiße Niederschlag wird mit Alkohol abgewaschen, in destillirtem Wasser aufgelöst, und in Krystalle verwandelt.]

Das Salz bildet mit 12,76% chemisch gebundnem Wasser citronengelbe, durchscheinende, rechtwinklig 4seitige Taseln (Grundsorm ein Quadratoktaëder) — das reine hat eine mehr ins Wachsgelbe übergehende Farbe —, schmekt süßlich-bitterlich, ist geruchlos, verwittert in warmer Lust, wird hellergelb und endlich sarblos, lösst sich in 8 Theilen Wasser von 20°, nicht in Alkohol auf, besteht aus 25,28 C.eisen, 61,96 C.kalium, 12,76 Wasser, schmilzt in mässiger Hitze, in höherer wird es zersetzt, indem Stickgas und kohlens. Gas entweichen, das Eisen sich oxydirt und Cyankalium zurückbleibt, welches nur sehr allmälig auch zersetzt wird. (Hierauf beruht die Möglichkeit, mittelst Cyaneisenkalium Cyankalium, Schwefelcyankalium darzustellen, vergl. I. Seite 306, 307.) Ausgezeichnet ist die Einwirkung von Quecksilberoxyd auf das Cyaneisenkalium, es bildet sich nämlich Cyanquecksilber, Kali und Eisenoxyd, welches letztere als Hydrat sich abscheidet. Durch conc. Schweselsäure wird es ohne Hülfe von Wärme nicht zerlegt, wohl aber bei gleichzeitiger Erhitzung; verdünnte Säure bedingt eine Zerlegung in saures schwefels. Kali und blausaures Cyanelsen, welches durch Destillation Blausäure liefert, unter Hinterlassung von Cyaneisen - Anderthalb Cyaneisen, d. i. Berlinerblau.

Das Cyaneisenkalium dient zur Darstellung der Blausäure, des Cyanund Schweselcyankaliums, des Berliner-, Pariser-, Mineral- (Erlanger)- blaus, zum Blausärben von Seide (Bien Raymend), von Schaafwoile, Baumwolle, Leinen, um eine braune Farbe mit Kupseroxydsalzen hervorzubringen; als Reagens.

T a b e l l e über die Reaction des Cyaneisenkaliums auf verschiedne Metallsalze.

Namen der Metalloxyde.	Farbe des Niederschlags.	Namen der ' Metalloxyde.	Farbe des Niederschlags.
Manganoxyd Zinkoxyd Kadmiumoxyd Eisenoxydul Kobaltoxyd Nickeloxyd VVifamuthoxyd Bleioxyd Zinnoxydul Zinnoxydul Kupferoxydul Kupferoxyd Silberoxyd Quecksilb.oxydul	VVeis, wird bald pfirsichblüthroth, in Säuren löslich. Graugrünlich. Vveis. Desgl., etwasgelbl., Desgl., bläut sich schnell and. Luft. Dunkelblau. Grün, wird bald grauroth. VVeis, ins Grünl. VVeis, ins Grünl. VVeis, gallertartig. Desgl., (Stich ins Gelbe). Desgl. gallertartig. Dsgl. gelbl. Gallert. Dsgl., sich röthend. Braunroth. VVeis, wird am Licht etw. bräunl.	Cereroxydul Palladiumexydul Spielsglanzoxyd Molybdänoxyd Tantaloxyd Keine Nieders den Salzen der A Erden, nur mit N che weils niede Gold-, Platin-, Osmium-, (in Tellur-, Chrom- ben keine Nieder che Niederschläge eisenkalium in M zeugt, sind Dopp Cyaneisen mit ein ches sich durch ge des Cyankaliums lösung vorhandn zeugt hat.	al Rothbraus. VVciss, in Säuren löslich. Grüne Gallert. VVciss.

Cyaneisen + Cyannatrium, blaus. Eisenoxydul-Natron, eisenblausaur. Natron, Ferrocyanate de Soude, F. of soda, stellt man aus Berlinerblau und Natronlauge dar; krystallisirt in durchscheinenden, geschoben 4seitigen Säulen, von blassgelber Farbe, verwittert stark an der Lust, löst sich in 4,5 Theilen kaltem, in weit weniger siedendem Wasser aus, die Auslösung essloreseirt stark, es besteht aus: 20,12 C.eisen, 38,66 C.natrium, 41,22 Wasser. — Cyaneisen + Cyanbarytium, blaus. Eisenoxydul-Baryt, eisenblausaur. Baryt, Ferrocyanate de Baryte, F. of b., aus eine gleiche VVeise dargestellt, noch besser aus Chlorbarytium und Cyaneisenkalium; krystallisirt in gelben rhombischen Säulen, löst sich in 100 Theilen siedendem und in 1920 kaltem Wasser aus, verwittert bei 40°, und besteht aus: 17,94 C.eisen, 63,91 C.baryt. und 18,15 Wasser. — Cyaneisen + Cyancalcium, blaus. Eisenoxydul-Kalk, eisenblausaur. Kalk, Ferrocyanate de chaux, F.

of lime, aus Berlinerblau und Kalkmilch dargestellt; krystallisirt in blassgelben rhombischen Säulen, löst sich in Wasser sehr leicht auf, verwittert bei 40°, und besteht aus: 20,98 C.eisen, 36,71 C.calcium u. 42,31 Wass.]

Cyaneisen + Anderthalb Cyaneisen, blaus. Eisenoxydul-Oxyd, eisenblausaur. Eisenoxyd, Ferrocyanate de peroxide de fer, F. of per. of iron, Berlinerblau, Blou de Prusse, Prussian Blue, (Pariserblau, Erlangerblau, Mineralblau, nach den verschiednen Graden der Reinheit, des Farbentons etc.) wurde 1704 in Berlin durch Diesback und Dippel entdeckt; Scheele lehrte es 1782 als blaus. Eisen kennen. — Es müssen hauptsächlich drei verschiedne Sorten unterschieden werden, das neutrale, das basische, und ein Gemisch beider.

Neutrales Berlinerblau, auch Pariserblau genannt, wird durch Fällung eines neutralen Eisenoxydsalzes, des Anderthalb Chloreisens, mittelst reiner Blutlauge, oder einer Auflösung von Cyaneisenkalium erhal-Ein vortrefflich dunkelblauer Niederschlag, der stets eine kleine Menge Cyaneisenkalium enthält, welches durch Abwaschen nicht entfernt werden kann. Erklärung: das Eisenoxydsalz wird also zerlegt, es giebt das Eisenoxyd seinen Sauerstoff ans Kalium, wodurch Kali sich bildet, und ein Kalisalz sich erzeugt, während das Eisen sich mit dem Cyan des Kaliums vereint zu Anderthalb Cyaneisen, welches mit dem einfachen Cyaneisen, welches sich nicht zersetzte, verbunden das neutrale Berlinerblau darstellt. Da die gewöhnliche rohe Blutlauge außer dem Cyankalium auch noch kohlens. Kali enthält, welches mit einem reinen Eisenexydsalz zusammengebracht Eisenoxydhydrat niederschlagen würde, so fallt ein mit Blutlauge dargestelltes Präparat unrein aus, von schmutziger ins Braune stechender Farbe. Dies kann dadurch vermieden werden, dass man entweder das kohlens. Kali der Blutlauge durch Schwefel- oder Salzsäure zerlegt, und in ein anderes Salz verwandelt, welches das Eisensalz nicht zersetzt, oder dass man das mit Eisenoxydhydrat vermengte Berlinerblau mit Salz- oder Schweselsäure auszieht, um jenes zu entfernen; es wird aber immer besser sein, mit gehörig reinen Materialien zu arbeiten.

[Basisches Berlinerblau erhält man dadurch, dass eine neutrale Auslösung eines Eisenoxydulsalzes durch Cyaneisenkalium so zerlegt wird, dass man die erstere in die letztere eintröpselt, ohne alles Cyaneisenkalium zu zersetzen; der weisse Niederschlag — einfaches Cyaneisen — wird der Lust ausgesetzt, wodurch er nach und nach blau wird, indem ein Antheil Eisen durch den Sauerstoß der Lust sich oxydirt, wodurch eine andere Portion des einfachen Cyaneisens das Cyan jenes Eisens ausnimmt, welches sich oxydirte, und dadurch in Anderthalb Cyaneisen sich um-

wandelt; dieses vereint sich mit dem übriggeblichnen einfacken Cyancisen zu der blauen Doppelverbindung mit eingemischtem Eisenoxyd.]

Schlägt man aber weder ein ganz reines Oxydul-, noch ein vollkommnes Oxydsalz mit Cyanoisenkalium nieder, sondern ein Eisenoxydal-Oxydealz, wie es in den mehrsten Fällen bei der Darstellung von Berlinerblau geschieht, z.B. eine Auflösung von an der Luft oxydirtem, oder gelind geröstetem Eisenvitriol, so fallt ein Theil als neutrales Berlinerblau nieder, ein andrer Theil ist blos einfaches Cyaneisen, welches nur nach und nach durch den Seneratoff der Atmosphäre und der im

Wasser enthaltmen Luft by schlag oft mit frischem V dadurch beschleunigen, das wasser aussülst; hiedurch Chlor dem Cyan Eisen ent seugt, welches die schnel das freie Eisenoxyd wird Behandlung mit Salzsäure

142

m man den hellblagen Nieder-Man kann diesen Prozefa derschlag mit schwachem Chlorderthalb Chloreisen, indem das 1 sich Anderthalb Cyaneisen erg in Berlinerblau bedingt; auch nt. Letzteres kann auch durch Menbar wird das basische Ber-

linerblau durch die Bekandlung mit Unter in neutrales umgewandelt, von vortrefflicher Farbe und Glanz.

Zur Erzengung von Berlinerblau im Großen wendet man hauptsächlich nur schwefels. Eisenoxydul (Eisenvitriol) an, welcher aber möglichst frei von Kupfervitriol sein muß, indem sonst durch diesen ein braunes Cyancisen-Kupfer erzeugt wird, welches eine schmutzig-violblaue Ekrbung des Products bedingt; (über die Reinigung des Eisenvitriols von Kupfersalz siehe bei diesem). Der Eisenvitriol muß aber schoa in Oxydsalz theilweis übergegangen sein, weshalb man ihn an der Laft verwittern und sich oxydiren läist, oder auch durch gelindes Erhitzen höber oxydirt. (Dafa dadurch aber atets beim Auflösen 🕏 basisches Oxydsals zurückbleibt, wird beim Vitriol gelehrt werden; man kann dieses durch Zusatz von etwas Schwefelsäure verhüten.) Man pflegt zur Darstellung von Berlinerblau noch Alaun (Zinkvitriol, Bittersalz) anzuwenden, aus doppeltem Grund, erstlich um durch die in diesen Salzen enthaltne Schwefelsäure das in der zur Fällung angewendeten Blutlauge — denn krystalliairtes Cyaneisenkalium wird der Wohlfeilheit wegen meist nicht gebrancht — enthaltne kohlens. Kali zu zersetzen, sodann zweitens wird die dadurch von der Säure abgeschiedne Thonerde, die Magnesia, das Zinkoxyd, dem Berlinerblau mehr Körper geben, die deckende Eigenschaft vermehren, und der Güte des Products wenig Eintrag thun. Je mehr von diesen letztern in der Mischung des Berlinerblaus enthalten ist, desto lichter ist die Farbe; Mineralblau enthält Magnesia, auch Zinkoxyd in ziemlicher Menge, wodurch auch die helle Nüance bedingt

wird. Die Proportionen der einzelnen Ingredienzien lassen sich im Allgemeinen nicht genau bestimmen, sie hängen von der Beschaffenheit der Blutlauge, des oxydirten Vitriols, von dem zu erzielenden Farbenton ab.

Man löst den Vitriol und Alaun (Bittersalz etc.) in heißem Fluswasser auf, klärt die Flüssigkeit durchs Filtriren und schüttet sie noch heiß, unter stetem Umrühren, in erwärmte Blutlauge, bis kein Niederschlag mehr erfolgt; will man an Alaun etc. sparen, so setzt man der Auflösung von Vitriol etwas Schwefelsäure oder Salzsäure zu, welche auch noch den Nutzen gewähren, das 3 schwesels. Eisenoxyd, welches der oxydirte Vitriol beim Auflösen absetzt, aufzulösen. Der Niederschlag hat, so wie er fällt, eine schmutzig grünlich-graue Farbe, welche aber während des Rührens zusehens in ein reineres Blau übergeht, indem der Sauerstoff der Lust hiebei einen wichtigen Einflus hat (vergleiche oben Seite 141). Nachdem sich während der Ruhe der Niederschlag abgesetzt hat, zapst man die klare Flüssigkeit, welche hauptsächlich schwefels. Kali enthält, ab, lässt frisches Wasser hinzulausen, rührt sleissig um, wodurch eine weitere Oxydation bedingt wird, lässt absetzen, zieht das klare Waschwasser, welches noch schwesels. Kali enthält, ab, und wiederholt dieses Versahren noch einigemal, bis theils alles anhängende Kalisalz entsernt, theils die Farbe gehörig dunkel geworden ist. Darauf wird das Präcipitat auf Seihetücher zum Abtropsen gebracht, an der Lust etwas getrocknet, ausgepresst, um das noch anhängende Wasser zu entfernen, in kleine Stücke geschnitten und völlig in der Schatte, oder in bis auf 25° geheitzten Trocknenkammern getrocknet. Nicht selten versetzt man auch das Berlinerblau mit Stärkekleister, wodurch aber die Schönheit der Farbe leidet.

[Erlangerblau, eine Art Berlinerblau, ehedem durch Niederschlagung von Eisenvitriol mittelst einer Flüssigkeit bereitet, welche Cyannatrium enthielt, durch Calcination von Glanzruss und kohlens. Natron erzeugt.]

Das neutrale Berlinerblau hat, war es ganz rein dargestellt, eine vortresslich dunkelblaue, seurige Farbe, muschligen Bruch, Metallglanz aus demselben, einen ins Kupserrothe spielenden Lüster; das gewöhnliche mit Thonerde versetzte Berlinerblau ist mehr erdig aus dem Bruch, ohne jenen Glanz und Farbenspiel, ohne jene Farbenintensität (über den Einsluss eines Gehalts an Kupsersalz im Eisenvitriol siehe oben Seite 142). Es ist geruch- und geschmacklos, stark hygroskopisch, ohne jedoch seucht zu werden, ist in Wasser, Alkohol unaussöslich, wird durch trockne Destillation zerstört, es entbinden sich Cyanammonium, kohlens. Ammoniak, Wasser, und Kohlenstosseisen bleibt zurück (vergleiche vorn Seite 95). Concentrirte Schweselsäure zerstört es nicht, verbindet sich mit ihm zu einer weißen, breiartigen Masse, die durch Verdünnen mit



144 Eigenschaften des Berlinerblaus. Blaus. Eisenasyd-Kali.

Wasser das unveränderte Pigment fallen lässt; Salpetersäure zerstört es und löst das Eisen aus; Salasäure wirkt nicht auf dasselbe, im conc. Zustand zieht sie etwas Thonerde (Magnesia). Eisen aus, indem sieh etwas Blausäure bildet, welche mit dem Cyaneisen verbunden bleibt. Schwefelwasserstoffgas färbt es, unter Beihülse von Wasser, weis, indem sieh Blausäure bildet, Schwefel abscheidet, und das Anderthalb Cyaneisen in einsaches verwondelt wird; ähnlich wirkt Eisen, Zinn. Berlinerblau wird durch Ammoniakslüssigkeit veilebenblau nüsucirt, allein durch die andern ätzenden und kohlens. Alkalien, alkalischen Erden, durch Quecksilber-

oxyd zersetzt, indem im es oxydhydrat eine Doppelvs Cyanmetall bildet, im letas grünlich-braune Masse zup reinste Berlinerblau bestel... Cyaneisen.

yaneisen und dem erzeugten Cyaneisen und dem erzeugten Cyaneuecksilber, während eine soxydul-Oxyd)? Das neutrale yaneisen und 62,44 Anderthalb

[Das basische Berlinerblau einem Wesser auf, ohne dafa Eisenozyd sprückbliebe; und augustus Masse löst sich dann größstentheils wieder in Wasser auf; die blaue Auflösung wird durch den Zuautz irgend eines Salzes niedergeschlagen, nicht durch Alkohol.]

Anwendung des Berlinerblaus; als Wasser-, Leimfarbe (beim Stabenmalen derf es nie mit frischen Kolk in Berührung kommen, weil es dann, wie aus dem Obigen einleuchtet, zersetzt wird, braunes Eisenoxydhydrat entsteht); in der Kattundruckerei, zu Blau und Grün (letzteres mittelst chroms, Bleioxyds), in der Seidenfärberei, Bleu Raymond, Baumwollen- und Wollenfärberei; zum Bläuen der Papiermasse; zur Darstellung von Cyaneisenkalium und andrer ähnlicher Verbindungen der Blauaäure. — Berlinerblau wird in bedeutenden Mengen in Köln, zu Dünwald, Kreis Mühlheim, u. a. a. O. dargestellt.

Ueber Berlinerblau siehe: Hänle in S. J. Bd. 25. S. 243. — Drouet in dem B. d. l. soc. d'Enc. 1818, p. 27. — Hollunder in K. A. Bd. 9. S. 365. — D. t. Tom. 3. Artikel "Bleu de Prusse". Robiquet in D. p. J. Bd. 86. S. 307.

Verbindungen des Anderthalb Cyaneisens mit andern Cyanverbindungen. An der thalb Cyaneisen - Cyankalium, blans. Eisenoxyd-Kali, Sesquiferrocyanate de potasse, wird dadurch erhalten, dass man durch eine Austosung von Cyaneisenkalium Chlorgas so lange leitet, bis die Plüssigkeit roth gesärbt eracheint, und Eisenoxydsalze nicht mehr niederschlägt; es bildet sich dadurch Chorkalium, indem ¿ des Cyaneisenkaliums sein Cyan an das einsache Cyaneisen abgiebt, während es Chlor dafür ausnimmt. Die Flüssigkeit krystallisirt in rothen Säulchen, welche so lange wieder ausgelöst und von neuem krystallisirt werden müssen, bis sie eine schön klare, rubinrothe Farbe besitzen; sie sind durch-

durchsichtig, ohne chemisch gebundnes Wasser, lösen sich in 38 Theilen Wasser, sehr wenig in Alkohol auf, verbrennen in der Liehtslamme mit Lebhastigkeit, sprühen Eisensunken, schlagen keine Eisenoxydsalze, aber Oxydulsalze dunkelblau nieder, welhalb man sie auch als Reagens auf diese benutzt. Sie bestehen aus 40,42 Anderthalb Cyaneisen und 59,58 C. kalium. Die Auslösung dieses Salzes schlägt solgende Metallauslösungen, wie beisteht, nieder:

Eisenoxydulsalze blau.

Manganoxydul-

und Oxyds... braun.

Zinkoxydsalze... pomeranzengelb.

Kadmium gelb.

Kobalt..... dunkel braunroth.

Nickel gelbgrün.

Wissmuth..... blassgelb.

Zinnoxydulsalze. weiss.

Kupferoxydulsalze.. rothbraun.
Kupferoxydsalze... gelbgrün.
Quecksilberoxyduls. rothbraun.
Quecks. Oxydsalze. gelb.
Silberoxydsalze... rothbraun.
Uranoxydulsalze... rothbraun.
Molybdänoxyduls.. röthlichbraun.

braun.

ozyds.

Cereroxydul-, Platinoxydul- und Oxyd-, Rhodium-, Iridium-, Osmium-, Gold-, Spiessglanz-, Chrom-, Tellur-, Blei-, Zinnoxydsalze werden nicht gefällt; Palladiumoxydulsalze lassen erst nach längerer Zeit eine Gallert fallen.

Anderthalb Cyaneisen giebt auch mit Cyannatrium, Cyanammonium, C.calcium etc. Doppelverbindungen.]

Kohlensaures Eisenoxydul, Protocarbonate de fer, C. of iron, kommt in der Natur vor als Spatheisenstein (vergleiche vorn Seite 35) mit kohlens. Manganoxydul, Kalk (Magnesia) verbunden, und durch kohlensaures Wasser gelöst, in den eisenhaltigen Mineralwassern als deppelt kohlens. Salz. Um es künstlich darzustellen, wird reinstes schwefel- oder salzs. Eisenoxydul aufgelöst und durch kohlens. Natron in einem Gefäß niedergeschlagen, welches, um alle atmosphärische Lutz zu beseitigen, mit kohlensaurem Gas erfüllt ist. Es bildet einen weißen lockern Niederschlag, welcher sich sogleich durch den Zutritt der Luft grünlich, sodann braun färbt, indem sich Eisenoxyduloxydhydrat, dann reines Eisenoxydhydrat bildet; es ist geruch- und geschmacklos, in reinem Wasser unlöslich, löst sich aber in kohlensaurem Wasser auf. Es besteht aus 61,47 E.oxydul und 38,53 Kohlens. Man bedient sich des natürlichen zur Gewinnung von Rohstahleisen, des künstlich bereiteten zur Darstellung von eisenhaltigen Mineralwassern (vergl. I. S. 128 u. 129.)

[In Betreff der eisenhaltigen Mineralwasser ist zu bemerken, dass dieselben in verschiednen Mischungsverhältnissen vorkommen; sie enthalten verschiedne kolensaure Salze: kohlens. Natron, Kalk, Magnesia, Eisenoxydul, (Manganoxydul), schwefels. Natron, Kali, Chlornatrium, Chlormagnesium etc. Die Menge des enthaltnen Eisensalzes ist sehr gering, so enthält z. B. das VVasser vom Franzensbrunnen bei Eger 9,08 Tau-

sendtheile, das Pyrmoptes vilge im hohlens Missensydelt von Die eine Mineralwasser giebt to in Bentschlund eingische gebie Mehl die alle sten haben keinen ausgebreiteten fluß, hier sellen nor die het Mangele genant werden. In Böhmen Franceichrungen bei Egor, Tap hite.), ... Carlabad.), Morien bad, Bilie, im Hersegthum Namen, Schundhach, Driburg, Fachingen, Gellann, Ema*), Wishadout*); in Siller sien Reiners, Cudowa, Flinsberg, Altwesser (Selebrunn); im Waltigesehen Pyrmont; in den Moderlanden Span.

Kohlensaures Eisenenyd, Percerbenete de fer, Pief in kund die sich allein, wie es scheint, nicht bestehen, allein mit kohleid. Attallien gusammen in Doppelverbindung. VVenn men eine Eisenbrychaldsbung durch doppelt kohlens. Alkalien fällt, bleibt eine rothe Pithelgkeit Milie, welche aus einfach kohlens. Alkalie von kohlens. Lisenonyd besteht; tilen so urbält man eine solche Auffesang durchs Helmadelu von Eisensteidhydrat mit doppelt kohlens. Alkalien.]

Schweselsaures Eisenerydel, Protesusate de ser, de ser, de ser, Eisenvitriol, grüner V. Kapserwasser, vitriel, comperese perte, Copperes, green vitriel, kommt in der Natur vor als noueres Erzeugnis, durch zerstörte Eisenkiese entstanden, besonders in Höhlen, Kohlengraben, alten bergmännischen Bauen — hier Kupserrauch genannt; so am Harz, im Erzgebirge, im Schuttland mit Bernstein in Preusen an der Ostsee. Das eisenvitriolhaltige Grubenwasser in Fahlun in Schweden wird, da es auch Kupservitriol enthält, erst über Eisen geleitet, wodurch das Kupser niedergeschlagen, dasur Eisen aufgelöst wird, sodann durchs Gradiren siedewürdig gemacht; auch an andern Orten benutzt man die vitriolbaltigen Grubenwasser zu gleichem Zweck.

Die Darstellung des Eisenvitriols geschicht entweder und hauptaschlich aus dem Vitriolkies (Vitriolerz), Schwefelkies (vergleiche I. Seite 156 und vorn S. 131), Magnetkies, dem vitriolkiesenthaltenden Torf, Erdkohlen (Steinkohlen), dem Alaunschiefer, Alaunerde (siehe vorn I. S. 463 u. f.), oder aus Eisen und Schwefelsture.

1) Ans Schwefelkies, doppeltem Schwefeleisen. — Da der Schwefelkies nicht von selbst an der Luft verwittert, sich nicht oxydirt, so kann derselbe nur in so fern auf Vitriol benutzt werden, dass man ihm einen Theil seines Schwefels entzieht, wodurch der Ueberrest die Eigenschaft erhält, sich an der Luft zu oxydiren. Das Entziehen eines Theils Schwefel geschieht nun entweder so, dass man den Schwefelkies pocht, und das gepochte Gut in einem Schwefeltreibosen der Destillation im verschloßenen Raum unterwirft, wobei Schwefelabbrände zurückbleiben, ein minder geschwefeltes Schwefeleisen (vergleiche vorn I. Seite 155, 156), oder dass man in eigens gebauten Schwefelösen, oder in

[&]quot;) Die mit dem Sterachen haben heifen Wasser,

Haufen ihn röstet, wobei viel schwesligsaures Gas entweicht, ein kleinerer Theil Schwefel sich sublimirt, und ein Rückstand von schwefels. Eisenoxydul, gemengt mit weniger geschweseltem Eisen, verbleibt, welcher an der Lust liegend sich langsam zu Vitriol oxydirt, während auch ein nicht unbeträchtlicher Theil Vitriol durch die stete Hitze beim Rösten und den Einfluss der Lust die Säure fast ganz verliert, und in eine rothbraune Masse von Eisenoxyd übergeht, - rothe Farbe -. Wie beim Rösten des Kieses im Allgemeinen zu Werke gegangen wird, ist I. Seite 292 angegeben worden. Die gerösteten Kiese werden sodann in Bohlenkästen ausgelaugt (diese Lauge ist die stärkere), und die ausgelaugten Erze dem langsamen Verwittern an der Lust und stetem Auslaugen auf Auslaugebühnen unterworfen, wodurch man schwache Vitriollaugen erhält. Die Construction der Laugebühnen ist verschieden, im Allgemeinen sind es große Bohlenkästen mit nach der Mitte zu abschüssiger Sohle, welche theils durch Thon, theils durch ein dichtes Steinlager wasserdicht gemacht sind, mit Mauern umgeben; in der Mitte der Bühne liegt eine Rinne, um die von den verwitternden Vitriol-. erzen absliessende Lauge aufzunehmen, und da sie eiu Gesäll hat, nach dem Vitriollaugenbehälter fortzuleiten. Die Erze werden theils durch fallehden Regen, theils durch darauf geleitetes Wasser stets beseuchtet und ausgezogen, zu welchem Ende man in Gebirgsgegenden die Wasser eines Bachs benutzt. Die Erze werden von Zeit zu Zeit umgestochen, um der Lust neue Portionen auszusetzen, und das sich allmählig sestsetzende aufzulockern.

Ersahrungsmässig wird unter frisch geröstete Erze jedesmal eine Portion schon ausgelaugter, ganz verwitterter Vitriolerde, wie man es nennt, zugesetzt, wodurch die Oxydation beschleunigt wird. — Eben so behandelt man die Schweselabbrände, welche, so wie sie sie aus den Treibröhren kommen, auf der Laugebühne der Verwitterung und Auslaugung unterworsen werden.

2) Aus Vitriol- oder Strahlkies. Bereits vorn Seite 131 ist gelehrt worden, dass der Vitriolkies von selbst an der Lust verwittert, indem er neben dem doppelten Schweseleisen noch einsaches eingemengt enthält; er ersordert keine Röstung, sondern kann dem Verwittern auf Halden ausgesetzt, und dann ausgelaugt werden. Solche Kiese sinden sich am meisten im Torf, Erdkohlen, Thonschieser, Kohlenschieser, Alaunschieser, Alaunschieser, Alaunschieser, Alaunschieser, Alaunschieser, Alaunerde etc., welche alle auf Vitriol durchs Verwittern und Auslaugen benutzt werden können. Dass letztere Alaun geben, ist bereits vorn beim Alaun I. Seite 463, 467 gelehrt worden; auch Steinund Braunkohlen enthalten nicht selten solchen Kies, dann zersallen sie an der Lust zu Grus, indem der sich oxydirende Kies die Kohlentheile

sprengt. — So wie man vitrielhaltige Alaunroblangen auch suf Vitriel benutzt, so kann auch umgekehrt der Fall eintreten, daß die Louge von Vitrielerzen gleichzeitig schwefels. Thonerde enthält, dann benutzt man sie auch auf Alaun, nachdem vorher der Vitriel auskrystellisiet ist, (siebe unten).

Die Vitriolrohlauge, welche sich aus den Laugebühnen im Laugebehälter sammelt, hat eine ungleiche Dichtigkeit, je nachdem viel Regen auf die Bühnen fiel oder nicht, (durchs Gradiren ließe sich diese schwache Lauge concentriren); sie wird, gleich der stärkern, durchs Versieden

zu Gute gemacht. Hiezu eiserne Trageschienen unte verschieden, meist 12 Ful 70 bis 80 Centner schwer; werken selbst besorgt, mas Ecken zusammen. Man he vere Plannen; der Vor-

leierne Pfannen, welche durch ie Größe der Pfannen ist sehr 8 F. breit, 1½ bis 1½ F. tief, derselben wird auf den Vitrloluse Platte und biegt sie in den ges Sieden nöthig, daher mehdient zur vorläufigen Verstär-

kung der Lauge, die dadurch von 7 oder 88 auf 18 bis 208 gebracht wird, wobei sie sich trüht, Schlamm (3 schwesels. Eisenoxyd) in Folge einer Oxydation durch den Sauerstoff der Luft absetzt, siehe das beim Alaun erwihnte I. Seite 495. Der Vorsud dauert 4 bis 6 Standen, worauf die trübe Lauge in Läuterkäaten abgelassen wird; hier scheidet aich jener Niederschlag ab, den man vortheilbaft zu rother Farbe benutzt, gleich dem Niederschlag in den Roblaugenbehältern. Enthält die Lauge auch gleichzeitig Kupfervitriol (schwefels, Kupferoxyd), wie dies sehr häufig der Fall ist, indem unter dem Eisenkies etwas Kupferkies (Schwefelkupfer), welcher sich mit dem ersten zusammen oxydirt hat, so zeraetzt man denselben dadurch, dass man die klare Lauge aus dem Läuterkasten in einen andern Behälter überzieht, in welchem altes Eisen liegt; dieses schlägt, wie bekannt (vergl. I. Seite 282, 283) das aufgelöste Kupferoxyd als Kupfer nieder, während sich en dessen Statt das Eisen auflögt und zu schwefels. Eisenoxydol wird. Zugleich hat aber auch das Behandeln mit Eisen noch den Nutzen, dass aller Vitriol, der sich durch das Sieden beim Zutritt der Luft zum Theil in Eisenoxydsalz verwandelt batte, wieder zum Oxydulaalz reducirt wird (vergl. I. S. 467),

Zum Gaaraud wird nun die Lauge wieder in eine Pfanne gehoben, 24 bis 36 Stunden lang bis zu 48% concentrirt, hiebei setzt man wohl & bis 4 Mutterlauge vom vorigen Wachsmachen zu, die übrige wird zum Vorsud gebracht, die unreine auf die Laugehühne geschüttet. An einigen Orten wird auch altes Eisen in die Pfanne gethan, um die böhere Oxydation zu vermeiden. Die völlig concentrirte Lauge wird sodann zum Abklären einige Stunden lang auf die Sedimentirkästen ge-

zapst, dann in die Wachskästen, tarras-cisterns, geleitet, welche zur Erleichterung des Anschusses mit Reissig oder Stäbchen versehen sind; der Anschuss ist in 12 bis 14 Tagen ersolgt. Ein Gaarsud giebt 36 bis 40 Centner Vitriol, von denen der Schmant zur Vitriolölbrennerei benutzt wird (siehe vorn I. Seite 163). Die Benutzung der Mutterlauge, welche schwesels. Eisenoxydul, schwesels. Eisenoxyd (schwesels. Thouerde) enthält, ist bereits angegeben worden; insofern sie Eisenoxydsalz enthält, hat sie die Eigenschast zu krystallisiren verloren, welche aber durch Zubringen von Eisen wieder hergestellt werden kann. Enthält die Mutterlange schwesels. Thonerde, so wird sie erst möglichst an Eisenvitriol erschöpst, dann mit Seisensiedersluss (Unterlauge) in den Rührkästen vermischt, wobei sich Alaunmehl abscheidet (vergleiche vorn I. Seite 465). Die fernere Bearbeitung dieses stark eisenhaltigen Mehls ist gleich der bereits beim Alaun gelehrten, - (Wie man die Vitriollauge zur Verfertigung von Vitriolöl zu Vitriolstein einsieden kann, ist vorn I. Scite 163 gelehrt, eben so die Benutzung der Mutterlauge zur Gewinnung von Glaubersalz I. Seite 362.)

[Der im Großen auf die angegebne Weise erzeugte Eisenvitriol ist nie rein, er enthält schwesels. Kupseroxyd, Zinkoxyd, Manganoxydul, Thonerde, Magnesia (selbst selens. Metallsalze, insasern einige Vitriole durch trockne Destillation selenhaltendes Vitriolol liefern). Den Kupfergehalt entsernt man, wie gesagt, durch Eisen, aber die fremden Salze, da sie ziemlich gleiche Löslichkeit mit dem Eisenvitriol besitzen, und durch Eisen nicht gesällt werden, kann man nicht trennen. Man erkennt vorhandnen Kupfergehalt durchs Eintauchen eines blanken Eisendrahts, den Zinkgehalt dadurch, dass man den Vitriol durch Kochen mit Salpetersäure oxydirt, durch Ammoniak im Ueberschuls das Eisenoxyd fallt, wodurch aber das Zinkoxyd aufgelöst bleibt; zu der Flüssigkeit wird Salzsäure gesetzt, bis sich der ansangs fallende Niederschlag wieder aufgelöst hat, darauf kohlens. Natron, wodurch kohlens. Zinkoxyd sich abscheidet. Einen Gehalt an Manganoxydul entdeckt man, wenn die mit Salpetersäure oxydirte Auslösung mit Ammoniak vollkommen neutralisirt, durch eine Auflösung von bernsteins. Ammoniak gefällt wird, wodurch nur allein das Eisen als bernsteinsaures Salz sich niederschlägt; in der Auflösung bleibt das Mangansalz, welches durch die beim Mangan angegebnen Kennzeichen sich charakterisirt. erde sindet man, wenn man die durch Salpetersäure oxydirte Vitri olaufläsung durch kohlens. Kali fällt, den Niederschlag mit Aetzkali im Ueberschuss warm behandelt, wodurch sich die Thonerde allein auslöst; neutralisirt man nun die Flüssigkeit mit Salzsäure, und schlägt mit Ammoniak nieder, so erhält man die Thonerde. Magnesia endlich lässt sich dadurch nachweisen, dass man die oxydirte Auslösung mit Salmiak vermischt, und durch kohlens. Kali das Eisenoxyd niederschlägt; darauf

wird kohlens, Kali im Ueberschule augesetzt, aur Trockue abgedampft, geglüht, und die trockne Masse mit VVasser ausgewaschen; der Rückstand ist Magnesia.

Enthält der Eisenvitriol schwefels. Thanerde in sich, so zeigt sich dies auch beim Farben mit Krapp, dann erhalt man kein Violett, wie mit reinem Eisenvitriol, sondern eine ins rothe und braune nuancirte violette Farbe, weil der Farbestoff des Krapps mit der Thonorde eine rothe Verbindung eingeht,]

Der Eisenvitriol kann durchs Anflösen von Eisen in verdünnter Schwefelsäure rein erhalten werden, wohei Wasserstoffgas sich entbin-

det (vergleiche vorn Seite L Brucheisen (kein Raheisen, ga unrein ist) und läfst stet ten Gründen, überschüssig

Der reine Eisenvitriol meergrünen, durchsichtige Säuerlich zusammenziehend

Ende ulmmt man Eisenschrot, venigstens für einzelne Fälle, ans den vorstehend angefähr-

442 Wasser verbunden in a Säulen, welche geruchlos, amecken, an der Luft theils , Dei der gewöhnlichen Lufttem-

sich schnell oxydiren, theils verve peratur findet letzteres in einem sehr geringen Grad statt, mehr aber bei erhöhter Temperatur, wodurch er in ein weißes Pulver zerfällt. Durch den Sauerstoff der Luft wird ein Theil des Eisenoxyduls in Oxyd verwandelt, wodurch die meergrüne (bläulichgrüne) Farbe in eine gelblichgrüne, schmutzig grasgrüne übergeht, und zugleich auch braungelbe Stellen sich zeigen. Wenn sich nämlich ein Theil des Oxyduls in Oxyd umwandelt, so bildet sich ein basisches Oxydsalz, nämlich 🕇 schwefels. Eisenoxyd, welches aich aber beim Auflösen in Wasser in neutrales schwefels. Oxydsalz und 🕆 schwefels. Oxyd zerseizt, welches letztere mit Wasser verbunden als ein pomeranzenfarbnes Pulver niederfällt, der Eisenschlamm in den Alaun- und Vitriolhfitten. — Wegen der großen Auziehung des Vitriols gegen den Sauerstoff dient derselbe zur Abscheidung des Golds aus seiner Lösung in Chlor, zur Desoxydation des Indigos, um ihn in der Vitriolkape löslich zu machen. — Die Auflösung eines ganz frischen Vitriols sieht meergrün aus, rengirt sauer, wird aber sehr bald gelbgrün, gelb, rothgelb unter Abscheiden des erwähnten basischen Salzes. Vitriol löst sich in 1,43 Theilen Wasser von 15°, in 0,27 Theilen von 90° auf, nicht in Alkohol, schmilzt bei mäßiger Hitze in seinem enthaltnen Wasser, wird gelb, in Oxydsalz umgewandelt, und bei erhöhter Hitze gänzlich zersetzt, indem sich Vitriolök entbindet, und Colcothar zurückbleibt (vergleiche vorn I. Seite 163). Er besteht ans 26,10 E.oxydul, 29,90 Schwefels., und 44,00 Wasser.

Die Aulifaung von Vitriol verschluckt Stickstoffoxydges, wird dunkelbraun,

Production u. Anwend. d. Elsenvitriols. Schwefels. Elsenowyd. 151

undurchsichtig, schwarz; bringt man dieselbe mit der Lust in Berührung, so nimmt sie Sauerstoff auf, und darum glaubte man sich ihrer als eines eudiometrischen Mittels bedienen zu können.

Man sertigt auf den Vitriolhütten verschiedne Sorten Eisenvitriol, welche sich theils durch ihre Reinheit von fremden Metallsalzen unterscheiden, theils durch die größere oder geringere Beimengung von Eisenoxydsalz; hellgrüner, dunkelgr., rostiger, schwarzer Vitriol; (vom gemischten Vitriol, welcher neben dem Eisen- auch Kupservitriol enthält, wird bei diesem die Rede sein).

Im Jahr 1825 wurden 17,565\{ C. Eisenvitriol im preus. Staat dargestellt, 1826 15,470\{ C., 1827 26,899 C; 1828 und 1829 wie solgt:

	1828,		1829.	
Oberhergamtsdistrikt.	Vitriol. Ctr.	Rothe Farbe, Ctr.	Vitriel, Ctr.	Rothe Farbe. Ctr.
Schlesischer	13,089	405}	7,696	445
Niedersächs. Thüringscher	2,326	16}	2,030	51
Rheinischer	792		1,441}	33,000
	16,207	422	11,167}	33,450

In Schlesien zu Kamnig, Rohnau, Schreibershau, im Regbzk. Ersurt im Hennebergschen, Regbzk. Merseburg, Trier, Cöln, Düsseldors. Besonders viel Vitriol wird zu Goslar gewonnen, so wie auf dem thüringer Wald, sächs, und böhmischen Erzgebirge. — Frankreichs Production betrug 1826 25,941 metr. Centner.]

Anwendung des Eisenvitriols. Zur Darstellung verschiedner Eisenpräparate, als des Oxyduls, Oxyds, des Berlinerblaus, des Colcothars, Vitriolöls, auch in der Medicin, zur Darstellung von schwesels. Ammoniak, essigs. und holzessigs. Eisenoxydul etc.; in der Färberei, zum Schwarzsärben, Blausärben mit blaus. Eisenkali, zu beiden Zwecken muss der Vitriol, besonders zu letzterm Behus, hereits sich stark oxydirt haben. Zur Anstellung der Vitriolküpe, um Indigo zu desoxydiren, und in der alkalischen Flüssigkeit löslich zu machen, ist der frischeste Vitriol der brauchbarste, welcher so wenig wie möglich Oxyd enthält; zur Darstellung von Fayanceblau in der Kattundruckerei mittelst Eintauchen in eine Kaliküpe. Für Hutmacher zum Färben der Hüte, zur Zubereitung der Tinte, auch hiezu ist oxydirter Vitriol zweckmäsiger als frischer.

Schweselsaures Eisenoxyd, Persulfate de ser, S. of perox. of iron, erhält man durch Auslösen von Eisenoxyd, Colcothar in concentrirter Schweselsäure in gusseisernen Kesseln; aus 1 Theil rothes Oxyd 1,5 Theil Säure, unter Mitwirkung von mässiger Wärme; durchs Eindampsen entsernt man überslüssige Säure. Der Rückstand ist ein schmutzig weises Pulver, welches sich nur sehr allmählig in Wasser auslöst. Man kann es auch so darstellen, dass man zu einer siedend heißen Auslösung

von Eisenvitriol, welcher 18 bis 20% vom Gewicht des Vitriols conc. Schwefeleäure augesetzt worden sind, nach und nach Salpetersäure in kleinen Portionen zufügt, durch welche das Ozydul in Ozyd unter Entweichen von Stickstoffoxydgas verwandelt wird, welches an der Luft in salpetrige Säure übergeht. Der Zusatz von Schwefeleäure ist zur Gewinnung eines neutralen Salzes erforderlich.

Das neutrale schwefels. Eisenoxyd erscheint im reinen Zustand wells. pulvrig, von herbem, zusammenziehendem Geschmack, löst sich in Wasser sehr langsam zu einer gelblichrothen Flüssigkeit auf, die sich im conc. Zustand in Alkahol and same laster nicht in conc. Schwefelsägre, woher es kommt, dals sich der Daratellung der Schwefelskure von selbet absetzt L Seite 170). Es besteht aus ntbindet in der Rothglübhitze 39,42 Eisenoxyd und 60,58 stürlich giebt dieses Salz mehr Sohwefelsäure und hinterläß er nur 3' der Säuremenge des-Vitriolöl, als calcinirter Eise selben enthält (vergleiche-F - Das schwefels. Eiseneryd verbindet sich mit schwef i Salzen, welche dem Alaun isomorph sind, vergl. Scite 1. che Mischung besitzen; so das Kali - und Ammoniaksalz, welche in Oktaëdern anschießen, und dem Alaun als achlimmste Verunreinigungen anhängen.

Das neutrale schwesels. Eisenoxyd wird gebraucht zur Darstellung von (Eisenoxyd) Eisenoxydhydrat, in der Färberei zum Blausärben mit blaus. Eisenkali, zur Gewinnung von Berlinerblau, zur Erzeugung von essigs. und holzessigs. Eisenoxyd, zur Tintehereitung, zur Vitriolölbrennerel u. z. m.

h schwefelsaures Eisenoxyd, Sous-persulfate de fer, kommt mit Wasser verbunden in den Kupfergruben von Fahlun in rothen Krystallen vor, wird theils durch freiwillige Oxydation des Eisenvitriols and seiner Auflösung durch den Sauerstoff der Lust erhalten, im letztern Fall zersetzt es sich aber in neutrales und 3 schwesels. Salz, theils durch Calciniren (Brennen) des Vitriols, durch Oxydation des Schwerfelkleses mittelst Salpetersäure. Es bestebt aus 49,35 E.oxyd und 50,65 Schwefels,, dient gewöhnlich sur Darstellung des Vitrioläls, der Tinte, des Berlinerblaus etc. Dieses Salz giebt, wie das neutrale, mit schwefels. Alkalien Doppelsalse, welche unter einander gleiche Krystallform besitzen. - Ischwesels, Eisenoxyd setzt sich als ein gelbbraunes Pulver aus der Vitriollange beim Oxydiren derselben ab, während das vorige in neutrales Salz übergeht; es wird beim Bronnen braunroth, und dient deshalb auch zur Darstellung der rothen Farbe (siehe beim Eisenoxyd, Seite 92). Seine Zusammensetzung ist: 62,46 E.oxyd, 16,00 Schwofeld, 21,54 Wasser.

[Phosphorsaures Eisenoxydul, Protophosphate de fer, Ph. of iron, durch doppelte Wahlverwandtschaft aus einem Oxydulsals und phosphors. Natron; ein weisses, in Wasser unauslösliches Pulver, ozydirt sich an der Lust, wird gleich dem einsachen Cyaneisen blau, in ein basisches Oxydul-Oxydeals verwandelt; es besteht aus 49,6 E.oxydul und 50,4 Phosphors. - Man hat in der Natur verschiedne Verbindungen des Eoxyduls mit der Phs. gesunden, als 3, 3, 3 basische Salse, meist mit gleich gebildeten Mangausalzen vereint. - Phosphorsaures Eisenaxyd, Perphosphate de fer, Ph. of perox. of iron, ein weises, in Wasser unlösliches Pulver, enthält chemisch gebundnes Wasser, welches es durchs Glüben sum Theil verliert, wodurch es braun wird; löst sich leicht in Säuren auf, wird durch Kohle in Phosphoreisen reducirt, wobei es schmilzt, besteht aus 42,23 Loxyd und 57,77 Phosphors, wird durch Behandlung mit Aetzkali basisch, in ein rothes Pulver verwandelt, dem Eisenoxyd in Farbe gleich. - Die blauen Verbindungen, welche in einem theils krystallisirten, theils krystallinischen und erdigen Zustand vorkommen, als blättriges, fasriges, erdiges Eisenblan, blane Eisenerde, natürliches Berlinerblau, Fer phosphaté, blue iron earth, sind aus phosphors. E.oxydul und basisch ph. E.oxyd ausammengesetzt; sie besitzen eine indigblaue, ins Smalteblaue übergehende Farbe, welche sie zum Theil erst an der Lust und dem Licht erhalten, specis. Gewicht 2,6 bis 3,0. Die krystallinischen Arten hat man im Ur- und Uebergangsgehirge, die erdige im aufgeschwernmten Land, als in Moorgegenden, im Lehm, Thon, Torf, im Raseneisen gesunden, so in Thuringen bei Eckartsberge, in der Lausita bei Peitz, auf Wiesenerz, bei Spandau im Lehm; in Baiern, Frankreich, Norwegen etc.

Salpetersaures Eisenoxydul, Protonitrate de fer, N. of iron, durchs Auflösen von Eisen in kalter und sehr verdünnter Salpetersäure; eine für die Dauer nicht haltbare Verbindung, welche sich schnell zum Oxydsalz umwandelt,]

Salpetersaures Eisenoxyd, Pernitrate de fer, N. of peroxide of iron, durch Auslösen von Eisen in Salpetersäure erhalten, wobei eine bedeutende Erhitzung stattsindet, weshalb man die Säure verdünnen, und das Gestis, in welchem die Auslösung vorgenommen wird, in kaltes Wasser stellen muss. Am sichersten versährt man, wenn man das Eisen in kleinen Portionen nach und nach in die Säure einträgt. Bemerkenswerth ist, dass blankes Eisen von rauchender concentrirter Salpetersäure nicht angegriffen wird, so wie man aber Wasser zugiesst, wird das Eisen mit Hestigkeit angegriffen; (Umkehrung des elektrischen Verhältnisses*). Die Auslösung besitzt eine braunrothe Farbe, und hinterlässt beim gelinden Eindunsten eine in Alkohol und Wasser lösliche Masse, die leicht

^{*)} Fechner in S. n. J. Bd, 23. 8. 137.

fescht wird; durch größere Wirme beim Abdampfen entweicht ein Theif der Säure, und ein basisches Salz von gallertartiger Beschaffenheit entsteht, welches getrocknet bei einer noch größern Erkitzung reines Eisenoryd hinterläßet. Das neutrale Salz besteht aus 32,5 E.oxyd und 67,5
Salpeters. Man bedient aich des salpeters. Eisenoxyds theils zur Darstellung des Oxyds zum Bebuf der Glas- und Porzellanmalerei, theils
in der Seidenfärberei, Kattundruckerei zu schwarzen Farben für den
Handdruck.

[Kieselssures Eisenoxydul, Protocilicate de fer. 8. of iron, kommet 🗦

ols 3 basisches Sala in Granaten, im Karpholit t frischen, im den Schlasseisenschwarzer Farbe, auf in Krystallen. — 3 kieselpersthen (Labradovische len Pyroxenen (Augiten), schlacken von grüner Farflüssig. Mit 3 kiesels, Manga

vor, als im Lievrit, Pistosit, so Gaarschlacken beim Eisenven des Schwarskupfers, von mituuter erscheint es selbat in der Natur im Diallage, Hyit & kiesels. Magnesia vor, in on, Dichroit, auch in Hohofenseinenden Blöttehen, ist strengit etwas basischem Risenchlorid

verbunden im Pyrosmalith. — Ricae Isaures Eisenoxyd, Persiliente de fer, kommt allein nicht vor, aber als hasische Verbindung mit hiesels. Oxydul, hiesels. Magnesia und Thonerde im Finho-Grana, im Pahlunit; hiesels. Oxyd im Gehlenit; hiesels. Oxyd im Staurotid. — Henneherger Granateners, siehe vorn Seite 37.

Thomsoures Eisenoxydul kommt in einigen Fossilien vor, als im Pleonast als doppelt soures Sals, mit einem entsprechenden Magnesiasalz, eben so im Gahnit, mit einem entsprechenden Zinksels verhonden; auch als 3 basisches Sals.

Sefström entdeckte 1830 in einem sehr weichen und zähen Eisen von Taberg in Smaland ein eignes Metall, Vanadin, Vanadium, genannt, welches sich auch in den Frischschlacken findet. Dieses Metall hat am meisten Achnlichkeit mit Chrom, es giebt eine Säure von dunkelrother Parbe, welche in der Hitze schmilzt, und erst in hohen Hitzgraden einen Theil ihres Sauerstoffs verliert; auch ein Oxyd, welches in VVasser und Alkali löslich ist, sieh beim Glüben oxydiet und schmilzt.

Dasselbe Metall ist von Wöhler im braunen Bieiers von Zimspan gefunden worden. P. A. Bd. 21, S. 43,]

Siebzehntes Kapitel. Vom Kobalt.

Das Kobalt, dessen Erze schon im 15ten Jahrhundert gekannt waren, und zur Bereitung der blauen Farbe, Smalte, benutzt wurden, kommt

in verschiednen Verbindungen nicht sehr häufig vor; die Darstellung desselben geschah 1733 von Brandt, allein erst in neuerer Zeit hat man es möglichst rein von Nickel, Eisen, (Arsenik) abgeschieden.

Die wichtigsten Kobalterze sind: Glanzkobalt, Kobaltglanz (weiser Speiskobalt), Cobalt gris, Cobalt-glance, kommt vor in Pentagonal-Dodekaëdern (Würfeln. Oktaëdern, Ikosaëdern), silberweiß, ins Röthliche, von lebhaftem Metallglanz, specif. Gewicht 6,23 bis 45, auch derb und eingesprengt, Bruch uneben, grob- und feinkörnig. Er findet sich auf Gängen im Uebergangsgebirge, mit Eisen- und Kupferkies, Fahlerz, Kobaltbeschlag, so im Siegenschen bei Gesenbach; auf Lagern im Urgebirge, im Glimmerschiefer, in Schlesien zu Querbach, besonders ausgezeichnet in Schweden zu Tunaberg und andern Orten in Norwegen.

Speiskebalt, Cobalt arsenical, grey Cobalt-ore, krystallisirt in regelmäseigen Oktaedern, zinnweis ins Stahlgraue, nicht selten dunkelgrau, schwarz, bunt angelaufen, hat Metallglanz, zum Theil nur Schimmer, specif. Gewicht 6,13 bis 7,0; er findet sich außerdem noch in mancherlei außern Formen, derb, eingesprengt, Textur fasrig, strahlig, Bruch kleinkörnig, theils eben, theils dem Muschligen sich nähernd. Er bricht auf Gängen im Granit, Glimmerschiefer, aber auch im Thonschiefer, Uebergangskalk, Kupferschiefer, seltner auf Lagern, mit Kalk-, Flus- und Schwerspath, Erdkobalt, Kobaltblüthe, Kupsernickel, Kupserkies, Fablerz, Wissmuth, Schweselkies, Gold, Silber, Glaserz, Arsenik. Im Siegenschen bei Niederschelden, Siegen; im Kurfürstenthum Hessen zu Riechelsdorf, Biber; im Herzogthum Sachsen-Meiningen zu Saalfeld, Glücksbrunn; im Badischen zu Wittichen; am Harz bei Andreasberg, Braunlage; ganz besonders im sächsischen Erzgebirge zu Schneeberg, Annaberg, Marienberg etc.; im böhmischen Erzgebirge zu Joachimsthal, in Steiermark zu Schladming; in Ungarn, Frankreich, England.

Schwarzer Erdkobalt, Kobaltschwärze (Kobaltoxyd + Manganoxyd), Cobalt oxidé noir, black Cobalt-ore, kommt in derben, traubigen, nier- und röhrensörmigen Stücken vor, auch als Ueberzug, erdig im Bruch, selten flachmuschlig, matt, bräunlichschwarz, weich, zerreiblich, wenig absärbend, specis. Gewicht 2,2, bricht wie Speiskobalt, und kommt vor: im Siegenschen bei Niederschelden, in Hessen, Baden, Thüringen, Böhmen (vergleiche den vorigen Artikel). — Brauner Erdkobalt, leberbraun, derb; zu Kamsdorf im Ziegenrücker Kreis, Regbzk. Ersurt; in Thüringen bei Saalseld, in Schlesien bei Kupserberg, in Hessen.

Kobalt blüthe (arseniks. Kobaltoxyd), strahliger rother Erdkobalt, nadel- und haarförmig aufgewachsne Krystalle, zu Sternen und Büscheln gruppirt, angeslogen, niersörmig, traubig; strahlige Textur, halbdurchsichtig, durchscheinend, schwacher Perlmutterglanz, Karmoisin ins Psirsich-

blührothe, specif. Gewicht 4,0 bis 4,3. — Kobaltbeschlug (sreenige Kobaltoxyd), erdiger rother Erdkobalt, derb, tranbig, als Ueberzug, feinerdig, matt, undurchsichtig, pfirsichblüthroth. Beide brechen im neuern und ältern Gebirge mit Quara, Speiskobalt, Nickelerz, Fahlerz, Kupferkies etc.; im Siegenschen bei Eiserfeld, Niederschelden, in Schlesien bei Kapferberg, bei Kamadorf im Ziegenrücker Kreis, Regbzk, Erfurt; in Messen zu Riechelsdorf, Biber, in Thüringen bei Soalfeld etc., im Erzgebirge, Tyrol, in Norwegen, Schweden, England.

Endlich muß noch angeführt werden, dass das Kobalt meist in allen Meteoreisen gefunden word

Kobelt wird nicht im t dargestellt; bemerkenswerth welches nicht gleichzeitig au auch Kobalt enthielte, weshen der zu scheiden eind. tur and recht, sondern nur im Kleinen tur and nie ein Kobalters sich findet, skel, und kein Nickelers, welches nicht Metalle in jedem Fall von einen-

let entweder Glans - ader Speis-[Daratellung des Kobaltmetal ora Arsenik (und Schwefel) zu kobalt an, röstet das gep verflüchtigen, und das Metall zu oxyairen, möglichst vollständig, und löst es dann in Salpetersäure auf. Die Auflösung wird mit kohlens. Kali vorsichtig völlig neutralisiet, bis eich ein Niederschlag zu bilden ansangt; hierant setst man, um Arseniksaure und Eisen zu entsernen, essigs. Bleioxyd to lange hinzu, als noch ein weißer Niederschlag sich abscheidet; hiedurch werden basisch arseniks. Blei- und Eisenoxyd abgeschieden, während die Essigsäure die Flüssigkeit säuert. Darauf wird durch Schwafelwasserstoffgas der etwanige Ucherschuls von aufgelöstem Bleisalz beseitigt, die Flüssigkeit vollkommen neutraligiet, das Eisenogyd durch hernsteinsaur. Ammoniak, das Kupferoxyd aus der angesäuerten Auslösung durch Schwesclwasserstoliges niedergeschlegen, absittrirt, darauf erhitzt, um das überflüssige Gas auszutreiben, und mit kohlens. Natron völlig serlegt, wodorch sowohl Kobalt- als Nickeloxyd (Eisenoxyd) niederfallen, welche ausgesülst und mit aufgelöster Sauerkleesaure übergossen werden. Da sich die kleessoren Kobalt- und Nickolsalse in freier Kleesaure nicht läsen, aber das kleesaure Eisenonydsals, so gielst man die Flüssigkeit ab., spühlt den Rückstand gehörig ab und löst die beiden rückständigen zu scheidenden Salze in Ammoniakflüssigkeit auf, setzt Wasser zu , und läst die Auflösung an der Luft stehen, Das Ammoniak entweicht, klees. Nickeloxyd mit etwas wenigem klees, Kobaltoxyd fallt nieder, und klees, Kobaltoxyd bleibt rein in der Auflosung zurück. Nach einiger Zeit filtrirt man, wenn sich nichts mehr abscheidet, die Flüssigkeit vom Niederschlag ab, dunstet sie ein. Aus diesem kless. Kobaltonyd wird durchs Glüben in einem mit Kohle gefütterten Graphittiegel das Metall gewonnen, während Kohlenoxyd - und kohlensaures Gas entweichen. - Nach Wöhler's Verfahren kann man

Eigenschasten des Kobalts. Kobaltoxyd.

Speiskobalt von Arsenik durch Schmelsen mit 3 Th. Pottascho und Schwesel besreien, so dass Schweselkobalt beim Auslösen der Masse in VVasser zurückbleibt, während sich eine Verbindung von Schweselarsenik — Schweselkalium auslöst. Jedoch muss der Rückstand einer wiederholten Procedur unterworsen werden. — Ueber die Darstellung von reinem Kobalt siehe Liebig in P. A. Bd. 18. S. 162 und Lampadius in E. J. Bd. 5. S. 390.]

Das reinste Kobaltmetall besitzt folgende Eigenschaften: es ist grauweiß, zwischen silberweiß und stahlgrau das Mittel haltend, von lebbastem Glanz, mittelmäßig hart, halb dehnbar, es verträgt einige Hammerschläge ohne zu zerbrechen, ist im Bruch seinkörnig, specis. Gewicht 8,71, ist weniger stark retractorisch und wird auch weniger stark attractorisch als Eisen, (etwa 0,7, wenn die magnetische Intensität des Eisens in dieser Beziehung == 1,0 gesetzt wird), schmilzt bei 145° W., ist nicht slüchtig, wird weder durch den Sauerstoff der Lust, noch vom Wasser oxydirt.

[Das früher dargestellte Kobalt war nickel- und arsenikhaltig, sah röthlich aus, war sehr spröde, hart, schmolz bei 130° VV. — Kobalt soll sich mit Eisen leicht verbinden und die Dehnbarkeit desselben nicht vermindern.]

1) Kobaltoxyd, Protoxide de cobalt, Prot. of c., erhält man theils durchs Verbrennen des Metalls an der Luft, durchs Glühen des kohlens. Salzes, theils auch durch Präcipitation des salpeters. Oxyds, oder des Chlorkobalts mit Aetzkali. Durch die erste Darstellungsart erhalt man es blaugrau, durch die zweite aschgrau, durch die dritte blau von Farbe, welche letztere durchs Kochen in violet übergeht. Oxyd ist schwer schmelzbar, schmilzt zu einem schwarzen, undurchsichtigen Glas, welches vom Magnet angezogen wird, besteht aus 78,67 Kobalt und 21,33 Sauerstoff, giebt ein violet gesärbtes Hydrat, welches 21 8 Wasser besitzt, und beim Zutritt der Lust unter Mitwirkung der Wärme leicht zum Ueberoxyd wird. Das Kobaltoxyd giebt mit den Säuren Salze, welche roth gefärbt sind, die löslichen karmoisin-, die unlöslichen pfirsichblüthroth, durch Schwefelwasserstoffgas schwarz, von Aetzkali blau, von Cyaneisenkalium graugrün, und von kohlens. Alkalien hellroth gefällt werden; durchs Erbitzen werden sie blau. Es verbindet sich das Kobaltoxyd mit ätzenden Alkalien, namentlich löst es sich in Ammoniak und dessen kohlens. Salz mit rother Farbe leicht auf, färbt Glasslüsse blau, welche Farbe beim Lampenlicht violet erscheint; die Farbenintensität ist ausnehmend groß, so daß sehr kleine Mengen des Oxyds das Glas schon färben. Mit Magnesia giebt Kobaltoxyd eine rosenrothe Farbe, weshalb man auch bei Lüthrohrversuchen, um Magnesia in einem

Fomil za cotflecken, (welches keine Thonerde und Metalloxyde cuthalt), Calpeters. Kobaltoxyd hinzusetzt. Mit Thouerde verbunden erzeugt das Kobaltoxyd eine schön blaue Farbe, dem Ultramarin sehr Shnlich, weshalb man auch obiges Kobaltsalz bei Löthrohrversuchen zur Entdeckung von Thonerde (unter vorstehenden Bedingungen) anwendet.

Technische Gewinnung und Benntzung von Kobaltoxyd.

[Ucher die Darstellung des möglichet reinsten Oxyde ist vorstehend die Bede gewesen, es verdient aber noch angeführt an werden, wie man zum technischen Gebrauch das Oxyd im größern Massistab darstellt.

Mag löst Speiskobalt (A arseniks, Kobaltoxyd erst nen, als Nickel-, Eisens verdünnt, und eine Aufl ren angefügt, wodurch achlagen, bis die Flüssig chen, dals sie nur noc Flüssigkeit von dem Nie kohlens Kali, welches in

mit andern arseniks. Metalicalheigheit wird mit VVasser etack Mens. Kali unter stetem Umrübetalla ala kohtena, Salac niederpothe Farbe annimmt, sin Zeialtoxyd enthält. Man filtrirt die und zersetzt sie gantlich durch hinzugefügt wird, und lässt dieselbe eine kurze Zeit lang korben. Der Niederschlag wird dann go-

Salpetersänre auf, wodurch sich

sammelt und mit kochendem Wasser abgesüßt, getrocknet. Dieses Kohaltoxyd wird in der Porzellanmalerei angewendet, bleu de porcellaine, China-blue. - Um an Salpetersaure an aparen, röstet man auch das · Era vorher, und löst es dann in verdünnter Salpetersaure auf, die klare Flüssigkeit wird eingedunstet, mit Wasser verdünnt, wodurch sich areenige Säure abscheidet, hierauf wird die klare Flüssigkeit wie vorstehend mit koblena. Kali bebandelt. — Ueber die Darstellung von arsenikfreien Kobaltonyd Queeneville in E. J. Bd. 5. S. 348., Liebig das. Bd. 8. S. 48.]

Verfertigung von Zaffer, Safflor, Smalte. - Um die Mitte des 16ten Jahrhunderts wurde von einem Glasmacher Christoph Schürer ein Versuch gemacht, Kobalterz mit Glas zusammenzuschmelzen, wodurck ein blaugefärbtes Produkt erhalten wurde; bald wurde dieses Handelswaare und ging besonders nach Holland. Früher hatte mon die Kobalterze in Sachsen blofe auf Wifsmuth benutzt, welchen man absaigerte, and des abgeseigerte Kobalterz, Wilsmuthgraupen genannt, als unmütz auf die Halden geworfen, welche nun von den Holländern aufgekaust wurden. Sie erhielten dieselben geröstet, mit Sand vermengt, als Zaffer. — Die Smalte, blane Farbe, azur, emalt, azur-blue, ist ein durch Kobaltoxyd blaugestrbtes Kaliglas, welches mechanisch mehr oder minder fein zerkleinert in den Handel kommt. Die zur Darstellung desselben nöthigen Materialien sind: 1) Kobalterze, welche theils eine chemische Vorbereitung bedürfen, oder auch nicht, eigentlich richtiger gesagt Kobaltoxyd; 2) Pottasche, 3) Quarz, 4) ala Zuschlag acsenige Säure.

1) Was die Kobalterze betrifft (auf den Blaufarbenwerken durch K bezeichnet), so sind sie entweder schon in einem oxydirten Zustand, wie der graue Erdkobalt, die Kobaltblüthe, Kobaltbeschlag, brauchen also nicht erst oxydirt zu werden, oder es ist Speis- und Glanakobalt, (FFK ") wenn es derbes Erz, und FK wenn es eingesprengtes), welche regulinisches Kobalt mit Arsenik (und Schwefel im letztern) verbunden enthalten. Diese müssen erst oxydirt werden. Hiezu bedient man sich eines Reverberirofens, Calcinirofens eigner Construction, mit einem langen Gistsang versehen, um die durchs Oxydiren des Erzes sich erzeugende arsenige Säure zu gewinnen. Der Ofen hat ungefähr folgende Einrichtung: es ist ein runder (oder eckiger) mit einem flachen Gewölbe überspannter Ofen, auf dessen Sohle der Kobalterzschliech aufgeschüttet wird. Unter der Sohle des Ofens ist der Feuerraum, wo Holz gebrannt wird, dessen Flamme durch eine seitliche Oessnung in der Osensohle berausschlägt und sich über dem ausgebreiteten Schliech verbreitet. Aus diesem Calcinirraum führt ein Fuchs in der Umfassungswand zum langen Giftsang, welches ein horizontaler, oder wenig ansteigender, mehrere 100 Fuss langer gemauerter Kanal ist, zum Sublimiren der arsenigen Saure bestimmt, er endigt sich in eine Gistkammer, Gisthaus, einen in 3 oder 4 Abtheilungen vermöge senkrechter Wände getheilten Raum, dessen einzelne Abtheilungen mit einander durch Oeffnungen so in Verbindung stehen, dass der arsenikalische Rauch aus dem Giftsang durch alle einzelnen Abtheilungen durchziehen muss, um nach den mit der letzten in Verbindung stehenden Schornsteinen zu gelangen, welche den Zug bedingen **). (Eine Abbildung eines gut eingerichteten Gisthurms zu Altenberg ist zur Abhandlung vom Arsenik geliefert, siehe Taf. XII Fig. 1.) Man uimmt auf den Blaufarbenwerken das Rösten nur im Winter vor, theils wegen der in der Kälte leichtern und vollständigern Niederschlagung der Dämpse der arsenigen Säure in dem Gistsang und dem Gisthaus, theils weil dann die Vegetation erstorben ist, und durch die nicht niedergeschlagnen arsenikalischen Dämpfe nicht leidet. Man röstet 3 bis 5 Centner Schliech auf einmal, und trägt denselben 5 bis 6 Zoll hoch auf; nach 2 Stunden wird er gewendet, und dieses alle halbe Stunden wiederholt, bis kein Arsenikdampf mehr entweicht. Hierauf ist der Prozels zu Ende, das Erz wird aus dem Osen gekrückt, und frisches eingebracht. Die Dauer des Röstens richtet sich theils nach der Menge von Schwesel und Arsenik, theils nach dem Gehalt an Nickel, welcher, wenn er sich oxydirt und in die Glasmasse eingeht, die Farbe verschlechtert,

[&]quot;) F fein, O ordinär, M mittel, B böhmische Sorte (in Sachsen).

^{**)} Lampad. Allg. Hüttenk. 2 Th. 3 Bd. Taf. IV und V.

(solche Erze werden nur wenig oder gar nicht geröstet, um den Nickel in die Speise zu treiben,), theils auch der Qualität der Farbe, die man produciren will. Das geröstete wird gesiebt aufhewahrt. Der Gewichtsverlust beim Rösten beträgt im Durchschnitt 36 g. — Das geröstete Kobalterz hat eine bräunlichgraue Farbe, führt den Namen Saffi or, sofre, (S), und wird in verschiedne Sorten eingetheilt (FFS, FS, OS, MS), welche durchs Mengen verschiedner colcinirter Erze gewonnen werden. Ein Gemisch von geröstetem Erz und Sand, welches angefruchtet in Fisser geschlagen wird, heifst Zaffer, saffre; die Töpfer bedienen sicht desselben.

[Enthalten die Kobalterze r Fall ist, besonders bei de von Schneeberg, an wird e gerung geschieden, welcht auf Saigerheerden, theile geschieht; das Nähere sieh che reich au Nickel sind, verwittern, wobei sich duran --- issmoth, was nicht selten der ipsishobalten in der Umgegend est durch eine vorläufige Absaibloses Rösten mit Holz, theils muirten Saigerösen (Treibösen) unh unten. — Kohalterze, wehn allmälig an der Lust unydiren, merdämpse der Lust das enthaltne diren, Nickel aber nicht; diese Ver-

Eisen, Kobalt, Arzenik, Schwefel oxydiren, Nickel aber nicht; diese Verwitterung läßt man ein Jahr andauern, länger fortgezetzt wird endlich auch Nickel oxydirt, was der Farbe nachtheilig ist. Durch diesen Prozess nimmt das Erz an 8 bis 10 8 zu.]

2) Der Quarz wird auf Röstbetten gebrannt, wodurch er theils sein Wasser verliert, theils mürbe wird, so daß er sich leicht durch Pochstempel zerkleinern läßt. Man pocht ihn naß, und läßt das Pochmehl in Sümpfen sich absetzen, wobei das Eisenoxyd, welches nebst Kalk und Magnesia den Quarz vernareinigt, mit dem Wasser fortgeführt wird. Der feuchte Quarzsand wird dann in einem Glühofen (Materieofen, an den Glasofen angebaut, vergl. I. Seite 373) geglüht, darauf nach dem Abkühlen gesiebt. Man rechnet bei diesen Operationen 30 g Verlust gegen das Gewicht des dem Pochen unterworfnen Quarzes.

Zum Schmelzen des Kobaltglases dient ein Glassfen, den man Blaufarbe of en nennt, (vergleiche das über den Glasschmelzesen Gesagte, I. Seita 371), und Häsen aus seuersestem Thon. Man wendet zwar auch statt dieses Tiegelosens einen eigens construirten Flammosen au, wie z. B. zu Hasserode bei Wernigerode, doch ist dieses nicht die gewöhnlichste Art; dass man aber bei letzter Einrichtung an Brennmäterial ersperen mag, ist ersichtlich, so wie auch durch die Ersparung der Häsen die Kosten verringert werden. Die Anmengung der 3 Ingredienzien zu dem Farbenglas (G) geschiebt in verschiednen Verhältnissen, theils nach der Beschassenheit des calcinirten Kobalterzen, theils nach der zu erzielenden

Farbe.

Farbe, der beabsichtigten leichtern oder schwerern Schmelzbarkeit, letztere durch größern Zusatz von Quarzsand; dann pflegt men auch als Flussmittel arsenige Säure hinzuzusetzen, ebenso Heerdglas und Eschel. Das Mengen geschieht in hölzernen Kästen sehr gleichförmig, für den Verbrauch eines Tags, auf den Hafen 3 Centner; die Beschickungen zu den verschiednen Farbengläsern, Couleuren (C) und Escheln (E) sind verschieden, und werden als Geheimnisse betrachtet; man beneunt sie FFFC, FFC, FC, MC, OC. Das Schmelzen geschieht wie beim Glasofen, nur ist hier die Dauer einer Schmelze, wenn der Ofen in gehörigem Gang, 8 Stunden, da die Beschickung weit leichter schmilzt. als das reine Glas. Die Glasmasse wird mehrmals durchgerührt, und ihre Beschaffenheit nach genommenen Proben beurtheilt, ob sie homogen and oh sich die Speisekörner gehörig abgesetzt haben. Ist die Schmelse beendet, so schöpst man das Glas mit eisernen Löffeln an langen hölzernen Stielen in einen Trog mit fließendem Wasser, worin es sogleich abgeschreckt wird. In dem untern Theil der Tiegel befindet sich die Speise, welche vom Glas vorsichtig abgegossen und in eisernen Formen aufgesammelt wird. Ein Schmelzosen mit 8 Häsen liesert in 24 Stunden von 24 Centner Gemeng 19 C, Glas, & bis & C. Speise.

[Speise, Kobaltspeise nennt man eine Verbindung von Arsenik mit Nikkel, Schwesel, welcher noch Kobalt, Eisen, Kupser, VVissmuth etc. in kleinen, oder letsteres auch wohl in größern Mengen beigemischt ist, wenn man die Erze nicht von diesem durchs Absaigern besreit hatte; in einem solchen Fall wird die Speise zuerst aus VVissmuth benutzt.

Analysen sweier Speisen. Von Berthier *). Von Wille **). Nickel...... 49,0 52,631 40,470 Arsenik 37,8 Schwefel 2,551 7,8 Kupfer.... 1,6 1,615 Kobalt.... 82 Spur Antimon..... Spur 2,720 99.4 99,987.

Die wissmuthsreie Speise wird gepocht, geröstet, und zu Gläsern mis verbraucht. Die Entstehung der Speise beruht theils in einer minder vollkommnen Calcination der Erze, so dass noch metallische Theile übrig bleiben, die sich dann beim Schmelzen vereinigen, theils dass Nikkel in reichlicher Menge vorhanden, dessen Oxyd sich bei Vorhanden-

^{*)} A. d. ch. T. 25. p. 94.

^{**)} K. A. f. B. n. H. Bd. 16. 8. 190. — Die Speise war von Schwarzensels bei Schlüchtern.

erhält man bei dem Glasschmelsen Speise, as kommt viel auf die Krae und das Calciniren an. — Jetst wird man, da das Nickel eine technische Anwendung im Geofsen gefunden bat, sehwerlich mehr zu obigen Zwecken die Speise verarbeiten, aumal da Nickeloxyd das reine Blau ins Violette zieht.]

Die blanen Gläser werden nach dem Abschrecken unter Pochstempeln trocken gepocht, durch ein feines Durchwurfsieb geworfen, dann auf Mühlen mit Wosser vermahlen, deren Steine von Granit in einem

hülzernen Gefüls sich befühen etc. I. Seite 525). Ge
abgezapft und in große VV.
van den feinern zu sonder
mochmals vermahlen wird.
lang, unch Masfigabe der
VVassers, ruhig gestanden,
verlehem die eigentliche Am.
nen 3 bis 13 Stunde. Die noch un

lie Feldepathmithlen für Porzeli der Schlamm nach 6 Standen
chüttet, um die gröbern Theila
trutere Strenblau heifst, und
te Flüssigkeit 8 bis 30 Minuten
alten und der Temperatur den
in ein zweites Faß gezapft, in
ir Farbe erfolgt, und zwar bisdiederschlag stehende Flüssigkeit

ist immer noch von eingemengten sehr fein zertheilten Theilchen stark geficht, Eachel, weshalb man dieselbe in Bottiche, Sümple abzapft, in denon man das Wasser sich gans klären läfst, wobei sich aller Eachel absetzt. Die gewonnene Farbe sowehl, als der Eschel, werden som einem wiederholten Waschen unterworfen, um die erstere von eingemengtem Eschel, überhaupt von Unreinigkeiten, Glasgalle zu reinigen. Das trübe Wasser vom Verwaschen der Eschel, was endlich mehr bläulichgrau, als blau aussieht, setzt zuletzt den achlechtesten Eschel in den Sämpfen ab, den Sumpfeschel, welcher den Glasgemengen beigesetzt wird. — Man erhält beim Aufbereiten der Farbengläser im Durchachnitt 60% Furbe, der Eschel aber 70% Eschel von 100 Glas. Die Furbe und Eechel werden nan bei mässiger Wärme getrocknet, dies geschieht in eignen geheitzten Trocknenstaben auf Brettern, die in Gerüsten liegen, auch wohl in Trocknenhäusern an der Luft, denn zwischen Brettern zerrieben und gesiebt, die Eschel auch wohl noch einmal trocken gemahlen gebeutelt, (oder zwischen polirten stählernen Walzen zerdrückt und gebeutelt).

Die Smalte und der Eschel werden von den Blaufarbenwerken in sehr mannigfachen Nüsneen geliefert, und auf Bestellung nach Probe gefertigt; je reiner das Kobalterz von fremden Metallen, desto schöner die Farbe. So geben z. B. die besten sächsischen Erze, noch mehr der reine Tunaberger Glanzkobalt sehr reine, kräftige, dicke Farben, während nikkelhaltige leicht, wenn das Nickeloxyd in die Farbe eingeht, einen vio-

in der Schmelzhitze unveränderlich, werden weder von Wasser, noch von Säuren, ausgenommen Flußsäure, oder Alkalien angegriffen, sind daber in manchen Beziehungen andern blauen Pigmenten vorzusiehen. Die beste und seinste Smalte heißst Königsblau. Der Verbrauch der Smalte und der Eschel theils zum Bläuen von Leinenzeug, vermischt mit Stärke als Waschhlau, Neublau, des Papiers, wodurch aber die Federn schnell stumpf werden; als ein durch Witterung nicht zerstörbares Pigment, sür Fresco- und Stubenmalerei, für die Malerei auf gebrannte Geschirre etc. (Es ist bisher noch nicht ohne Zweisel bekannt, zu welchem Zweck früher so viele Smalte von den Engländern, Holländern aufgekaust und nach Amerika gesendet wurde.)

[Im preuls. Staat wurden im Jahr 1825 an Smalte gefertigt 4,720 Gentuer, 1826 4,024 C., 1827 6,512 C., in den Jahren 1828 und 29

Oberbergamtsdistrikt.	1828 Centner.	1829 Centner.
Schlesischer		1094
Niedersächsisch - Thüringscher .	. 1,330	1,664%
Westphälischer	. 4,000	4,000
Bheinischer	•	1,5394
_	6,927	7,314.

Blaufarbenwerke sind im preuss. Staat: zu Querbach bei Friedeberg, Regbzk. Liegnitz, zu Hasserode bei Wernigerode, Regbzk. Magdeburg, in Cöln, zu Heidthausen, Kreis Essen, Regbak. Düsseldorf, Horst an der Ruhr, Kreis Bochum, Regbzk. Arnsberg. Diese Werke beziehen die Kobalterze das schlesische von Querbach, und hauptsächlich aus Sachsen, besonders für die dunkeln Farben, die westphälischen und rheinischen sus dem Siegenschen und aus Schweden. Außerdem sind in Deutschland noch besonders berühmt die sächsischen Blaufarbenwerke zu Schneeberg, Aue, Zschopau, die böhmischen zu Platten, Presnitz, in Hessen zu Carlshafen an der Diemel, und Schwarzenfels bei Schlüchtern; in Oesterreich zu Schottwien etc. - Die Production an Smalte im Königreich Sachsen *) betrug 1825 12,310 tc., 1826 11,281 tc., 1828 11,240 tc. an Ultramarin 1825 413\frac{1}{2} Pfd., 1826 514\frac{1}{2} Pfd., 1828 1,007\frac{1}{2} Pfd.; an Kobaltspeise 1825 216 C., 1826 243 C., 1828 125 C. Literatur: Lompadius. a. a. O. Theil 2. Bd. 3. S. 86. Supplem. Bd. 1. S. 147. — Mayer die Smaltesabrikation etc. Franks. a. M. 1820.]

Rinnan's Grün, eine Verbindung von Kobalt- und Zinkoxyd. Wenn man eine Auflösung von Kobaltoxyd (Safflor) in Salpetersäure mit einem reinen eisenfreien Zinksalz vermischt und durch kohlens. Kali niederschlägt, den Niederschlag trocknet und heftig glüht, so gewinnt man diese grüne Farbe, welche in verschiednen Nüancen erhalten werden

^{*)} K. A. I. M. G. etc. Bd. 1. S. 227. Bd. 2. S. 164.

164 Kobabübereayd, Schwiffelt Bulle & Philipher y Chilinbellett.

Zinkoxyd in der Hitze eine gelbe Farbe dankunet, und wiede Mingelbenst danernder hestiger Hitze behält; in eskilte die daner des grüne Farbe in der Bels und Wasserhaltes bedient, nacht unter dem Namen Kobaltgrün, grüner Zinne beit.

[2) Kobaltüberoxyd, Deutoside de tobalt, D. of a., wird durche Enhitzen des frisch niedergeschlaguen Oxydhydrats an der Luft erhalten, auch durche Glühen des salpeters. Salzes; ein schwarzes Pulver, specificatient 5,322, löst sich nicht in Säuren, ausgenommen Salzsäure stiff, unter Chlorentbindung, giebt in der Glühhitze Sauerstoffgis, und bestäht aus 71 Kobalt und 29 Sauerst. — 3) Kobaltsäure seil sich unter Umständen durch höhere Oxydation des Kobaltoxyalbydrate in Builderung mit Ammoniak und der Luft bilden.

Schwefelkobalt, Sulfure de cobalt, Sulphuret of a, theile durch unmittelbare Vereinigung unter Lichtenthindung, theile aus Oxyd mied Schwefel oder Schwefelleber durchs Glühen dargestellt, auch auf massem VVeg aus einem neutralen Salz durch hydrothionsaures Gas; das auf trocknem Weg erhaltne erscheint in grauschwarzen, metallglänzenden, graphitähnlichen Schuppen, retractorisch, auf nassem VV. schwarz, besteht aus 64,64 Kobalt und 35,36 Schwesel, verbindet sich mit Kobaltoxyd. — 1\{ Schwefelkobalt, Sesquisulfure de cobalt, 8. of c., kommt mit 1\frac{1}{2} Schweseleisen gemengt vor, wird dadurch dargestellt, dass man über Kobaltüberoxyd bei gelinder VVarme Schwefelwasserstoffgas leitet; eine pulvrige, grauschwarze Masse, besteht aus 55 K. und 45 S. -Doppelt Schwefelkobalt, Bisulfure de c., B. of c., kann man durch Behandlung des vorigen mit Salzsäure erhalten, auch durchs Erhitzen von kohlens. Kobaltoxyd mit mehr Schwefel als im ersten Fall; ein schwarzes, nicht metallisches Pulver, giebt beim Glüben die Hälfte Schwefel ab, löst sich in Salpetersäure und Königswasser auf, und besteht aus 47,84 K. und 52,16 S. Dieses doppelte Schwefelkobalt macht den einen Bestandtheil des Glanzkobalts aus, der andere ist Doppelt Arsenikkobalt.

Doppelt Selenkobalt, Biséléniure de c., Bis. of c., kommt mit Selenblei verbunden vor, hat eine bleigraue, ins Bläuliche ziehende Farbe. — Phosphorkobalt, Phosphure de c., Ph. of c., durch Reduction des phosphors. Kobaltoxyds mit Kohle, silberweiss, sehr hart und spröde, seinkörnig im Bruch, glänzend, leichter schmelzend als Kobalt, nicht retractorisch.

Chlorkobalt, Chlorure de c., Chloride of c., salzsaures Ko-baltoxyd, Hydrochlorate, Muriate de c., M. or H. of c., wird erhalten theils durchs Auslösen von Kobaltoxyd oder kohlens. K. oxyd in Salzsäure, oder des Ueberoxyds in derselben, selbst das Metall löst sich in conc. Salzsäure durchs Kochen unter Entwickelung von Wasserstoss-

gas auf. Die Auflösung hat eine karmoisinrothe Parbe, im conc. Zustand beim Erwärmen eine blaue, krystalliairt mit Wasser in Verbindung in dunkelrothen Säulen, welche zusammenziehend schmecken, sich in Wasser und Alkohol auflösen; das wasserfreie Sala erscheint blau. ist flüchtig, sublimirbar, wird aber dabei theilweis unter Hinterlassung von Oxyd zerlegt, zieht beim Erkalten wieder Wasser an, und wird roth, löst sich dann leichter auf, während es wasserleer nur sehr allmälig sich löst. Es besteht aus 45,46 Kobalt und 54,54 Chlor, oder aus 57,8 K. oxyd und 42,2 Salzsäure. Ein basisches Chlorkobalt wird durch stärkeres Erhitzen erhalten, indem sich etwas Chlor entbindet, als Salzsäure entweicht und Chlorkobalt - Kobaltoxyd von blauer Farbe zurückbleibt. Man hat sich einer stark verdünnten Auflösung von Chlorkobalt, die fast farblos ist, als einer sympathetischen Tinte bedient (von Hellet beschrieben); die damit geschriebne Schrift ist bei der geringen Färbung unleserlich, wenn man aber das Papier mälsig erwärmt, so troten die Schriftzüge mit blauer Farbe hervor, verschwinden wieder beim Erkalten; wenn man jedoch den Versuch öster macht, so bleibt die Schrift mit braunrother Farbe zurück. Enthielt die Solution auch Eisen und Nickel, so erscheint die Schrift grun, weil Chloreisen gelb aussieht und Nickelsalz grün.

Kohlensaures Kobaltoxyd, Carbonate de cobalt, C. of c., durch doppelte Wahlverwandtschaft dargestellt, ein pfirsichblüthfarbnes Pulver, in Wasser unlöslich, in doppelt kohlens. Kali etwas löslich, viel leichter in kohlens. Ammoniak, besteht aus 63 K.oxyd und 37 Kohlensäure. — Kocht man Chlorkobalt mit überschüssigem doppelt kohlens. Kali, so wird & kohlens. K.oxyd + Kobaltoxydhydrat erhalten. -Schwefelsaures Kobaltoxyd, Sulfate de c., S. of c., durchs Auflösen des Metalls in conc. Säure in der Siedhitze, oder leichter aus Oxyd und verdünnter Säure, krystallisirt mit Wasser verbunden in dunkelrothen Säulen, löst sich in 24 Theilen kalten Wesser, nicht in Alkohol auf, verwittert und verliert sein Wasser in der Warme, wird rosenroth, besteht aus 28,51 K.oxyd, 30,47 Schwefels. und 41,02 Wasser, giebt mit schwesels. Alkalien Doppelsalse von gleicher Form wie Magnesia-, Zink- und Eisenoxydulsalze. — } schwefelsaures Kobaltoxyd kommt als Kobaltvitriol in derhen Massen und als Ueberzug vor, sleischroth, glanzlos, kann auch künstlich erzeugt werden.]

Phosphorsaures Kobaltoxyd, Phosphate de e., Ph. of e., aus salpeters. Kobaltoxyd und phosphors. Natron erhalten; ein pfirsichblüthrothes, in Wasser unlösliches Pulver, löst eich: aber in überschüssiger Phosphorsäure auf, wird durchs Erhitzen blau. Mengt man diesen Niederschlag mit 8 Theilen reinen, seuchten, gallertartigen Thonerdebydrat auss innigste, trocknet sodann das Gemeng bis es brüchig wird, bringt es in einem bedeckten Tiegel langsam bis über die Kirschrothglühhitze, und lässt es etwa & Stunde lang glühen, so erhält men eine schön

166 Themere's Elan, Salpeters. Kobaltonyd. - Nichelerse.

blane Farbe, Thinarite Blan, Blen de Thinard, Blen de cobait. Man gewinnt dieselbe Farbe auch mittelet arsenike. Koxyde, und breucht von diesem uur halb so viel auf eine gleiche Elenge Thonerdebydrat, auch dodurch, daße man Ammoniakalaun mit einer Auflösung von salpetera. Kobaltoxyd vermischt, eindampft, trocknet und glüht, fiberhaupt durch jede Vereinigung von Koxyd mit Thonerde. Die Farbe ist sehr schön, dem Ultramaria sehr gleichend, in versehiednen Farbentönen, allein sie hat den Nachtheil, daße sie lasirt, d. b. nicht gehörig deckt, durchscheinend ist, was der Ultramarin nicht ist; sie wird von Säuren nicht verändert, durch eine Auflöst

einem Platinblech schneil

Salpetersaures Ko
demen Darstellung vorn S
simothen Prismen, zerffleh
der Wärme leicht in seine
gieht bei stärkern Erhitze
aus 40,9 K.oxyd und 59,1
stellung des Kobaltoxyds unz .___

Mitrate de c., N. of c., von le war, krystallisht in karmoltht in Wasser auf, schmilzt in thei die Farbe sich verändert, if hüherer Hitze Oxyd, besteht Auflösung wird theils zur Darbaltpräparate gebraucht, theils

bei Löthrohrverunchen als Reagens für Thonerde und Magnesia.

Achtzehntes Kapitel.

Vom Nickel

Das Nickel kommt in der Natur nicht häufig vor, meist mit Kobalt zusammen, dessen gewöhnlichster Begleiter es ist. 1751 wurde
von Cronstodt die Existens einen eignen Metalls im Kupfernickel (Arseniknickel) behauptet, und die nihern Eigenschaften desselben von Borgmen untersucht. Man findet es besonders mit Arsenik verbunden, als Kupfernickel, mit Kobalt, Eisen, Kupfer, oder als Arseniknickel mit doppelt so viel Arsenik verbunden, als Nickeloxyd in der Nickelach wärze,
als Schwefelnickel im Haarkies, als Schwefelnickel — Arseniknickel
im Nickeligians, als Schwefelnickel — Spiefsglanznickel in dem Nikkeluptersglanzerz, als basisch sweniks. Nickeloxyd im Nickelokker; endlich findet sich das Metall auch im Meteoreisen.

[Rupfegniekel, Niekel arzenical, Copper-Nickel, kommt in mannigfaltigen Stalsern Formen vor, nierförmig, kuglig, traubig, haum- staudenartig, derb und eingesprengt, Bruch grob- und kleinkörnig, metallglänzend, kupferroth, häufig brann und gran angelaufen. Findet sieh auf Silber- und Kobaltgängen im Gneis, Syenit, Glimmerschiefer, auch im Kupsurschieser, begleitet von Speiskobalt, gediegen Silber, Quara etc.; so in Westphalen bei Olpe, in Hessen bei Riechelsdorff und Biber, in Baden, im sächs. Erzgebirge bei Schneeberg, Freiberg, in Böhmen zu Joachinsthal, in Thüringen bei Saalseld, in Steyermark bei Schladming, in Ungarn, Frankreich, England.]

Die Darstellung des Nickels wurde früher nur im Kleinen unternommen, aber in neuester Zeit im größern Umfang, seitdem es zur Verfertigung von Argentan verwendet wird. Da die Kobalterze oft reich an Nickel sind, so kann man es aus ilinen gewinnen, namentlich wird es aus Kupsernickel, oder aus der Kobaltspeise, welche hauptsächlich ans Arseniknickel bestehen, dargestellt. Es sind verschiedne Methoden der Gewinnung vorgeschlagen worden, unter denen die von Wöhler *) wohl den Vorzug verdient. Um nämlich das Nickel vom Arsenik zu befreien, wird die gepulverte Speise mit 3 Theilen Schwesel und Pettasche gemengt, in einem Tiegel bei gelinder Hitze geschmolzen, in Wasser aufgelöst, wodurch ein metallglänzendes Pulver zurückbleibt, arsenikfreier Schweselnickel, während sich das Arsenik mit Schwesel verbunden und mit erzeugtem Schweselkalium vereint in Wasser aufgelöst bat. Sollte sich noch etwas Arsenik mit dem Nickel verbunden finden, was bei zu großer Hitze wohl der Fall sein könnte, weil dann das Schwefelnickel zusammensintert und dadurch die auflösende Krast der Schweselleber gegen das Arsenik vermindert wird, so muss die Masse sein gepulvert und die Operation wiederholt werden. Das Schwefelnickel wird abgewaschen, in conc. Schwefelsäure unter Zusatz von etwas Salpetersäure aufgelöst (oder auch in Salpeters.). - Hatte man ein nickelhaltiges Kobalterz in Arbeit, vergleiche Seite 156 beim Kobalt, so ist in der von Arsenik befreiten Auflösung auch Nickeloxyd vorhanden. Die Abscheidung von Eisen, Kupfer ist bereits vorn gelehrt, so wie die Fällung von Kobalt- und Nickeloxyd. Man scheidet dieselben, wenn das Nikkeloxyd, wie bei Anwendung von Speise oder Kupfernickel, vorwaltet, also: Man übergiesst die beiden mit einander verbundnen Metalloxyde mit Ammoniak, in welchem sie sich zu einer blauen Flüssigkeit auflösen, dieselbe wird mit frisch abgekochtem destillirten (luftfreien) Wasser verdünnt, mit Aetzkali versetzt, bis dieselbe ihre blaue Farbe verloren hat, hierauf das Gestals lustdicht verschlossen. Die vom aufgelöst gebliebnen Kobaltoxyd rothe Flüssigkeit wird abgegossen, der grüne Niederschlag abgesüsst, und als reines Nickeloxyd aufgehoben, soll es aber auf Nickelmetall benutzt werden, so wird es in sauerkleesaures Oxyd verwandelt, und dann gelind erhitzt, wobei dasselbe als ein regulinisches

^{•)} P. A. Bd. 6. 8. 227.

groues Palver zurückhleibt. Usz es zusammennechmelsen bedarf es-elner sehr großen Hitze, der eines Porzellanefens, oder eines gut eingerichteten Gebläseofens, in welcher Hitze das Oxyd auch ohne Reduetionsmittel, bei durch eine Decke von Glaspulver abgehaltnem Luftuntritt, sich reducirt. (Dass man Nickeloxyd auch mittelst Wasserstoffgas bei gelinder Hitze reduciren kann, ist I. Seite 93 gelehrt und angegeben worden, dafa das ao reducirte staubförmige Nickel pyrophoriach wirkt.) . . Das Nickel hot eine fast silberweifse Farbe, ist stark glänzend, hart, Schuber, sowohl warm als kalt, läfet sich zu Droht ziehen und zu Blech walsen, (let es nicht gans non Amanile fin), so seigt es sich spröde, bricht unter dem Hammer, beke. a), specif. Gewicht 8,279, dea gelillamerten 8,66, Richter th and attractorisch, aber weniger beträchtlich als Kies shilt, behält den magnetischen

unter dem Hammer, beke, gehähmerten 8,66, Richter niger betrüchtlich als Eine Zontand; sein Schmelspu kommend; en oxydirt siel stoffgas verbrennen. Mor Argentan, oder Neusilber, (von welcher beim Kupfer a), specif. Gewicht 8,279, des the und attractorisch, aber wethalt, behält den magnetischen me dem des Mangans gleichbaft, läfst sich aber im Sanerdesselben zur Darstellung von von Kupfer, Zink und Nickel, ach hat man Magnetandeln aus

Nickel gefertigt, Meteorstabl damit dargestellt (vergl. vorn Seite 127).

[Es wird in Schneeberg von Geitner, in Wien vom Hrn. v. Gers-dorf, (Wernigerode) sum Behuf der Argentanfabrikation ausgeschieden. Ueber die Gewinnung des Nickels im Großen siehe Erdmann in D. p. J. Bd. 23, S. 483. — Liebig Darstellung von arsenikfreiem Nickel in P. A. Bd. 18, S. 164., Duftes desgl. im E. J. Bd. 9, S. 132.]

Legirungen des Nickels.

Nickel mit Eisen. Wenn reines Eisen mit 10 g reinem Nickel zusammengeschmolzen wird, erhält man eine weniger schmiedbare Legirung, die einen Stich ins Gelbliche hat, sie rostet weniger als Eisen.

. Nickel mit Kupfer und Zink, Neusilber, Argentan, eiehe beim Kupfer weiter unten.

1) Nickelwxyd, Protoside de nickel, Pr. of m., kommt in der Nikkelschwärze vor, wird theils auf næsem Weg durch Niederschlagung eines-Nickelsalzes, Chlornickel, mit Aetzkali als Hydrat, oder auf trocknem
durche Glühen des salpeters. Salses, durchs Calciniren des Metallstanbes mit Salpeter erhalten. Ein dunkel auchgraues, geschmackloses Pulver, nicht mehr retractorisch, in jedem Ofenfeuer unschmelzher, besteht
aus 78,7 Nickel und 21,3 Sauerstoff, giebt mit Wasser ein apfelgrünes
Hydrat, welches 19 g Wasser enthält und als färbender Stoff im Chrysopras vorkommt, welcher daher auch an trocknen Orten allmälig immer bleicher wird, während er an feuchten auf bewahrt seine schöne

Farbe behält; im Pimelith findet sich Nickelexydhydrat mit Megnenia verbunden. Das Oxyd löst sich leicht in Säuren auf, und giebt grün gefürdte Salze, welche süßlich, metallisch, schrumpfend schmecken, Uebelkeit und Erbrechen erregen, von hydrothions. Schwefelammonium schwarz, von Cyancisenkalium grünlich-gelblich niedergeschlagen, von ätzenden und kohlens. Ammoniak aber mit himmelblauer Farbe ausgelöst werden, indem sie eigne Doppelverbindungen erzeugen. Nickeloxyd verbindet sich leicht mit mancherlei Basen, als Thonerde, Magnesia, Alkalien, welche Verbindungen östers nur schwierig getrennt werden können, so wie dem überhaupt eine quantitative Analyse der Nickelverbindungen große Schwierigkeiten hat. Nickeloxyd fürbt Glasslässe hyacinthroth, macht daher die Farbe des mit reinem Kobaltoxyd gustrbten Glases ins Purpurrothe, ins Violet übergehen. — Das Nickeloxyd findet in der Technik keine Anwendung, insofern man nicht hier bemerken will, daß viele Smaltesorten Nickeloxyd enthalten.

[Licbig über die Darstellung von arsenikfreiem Nickeloxyd in E. J. Bd. 8. S. 48. — Berthier in D. p. J. Bd. 22, S. 311.

2) Nickelüberoxyd, Deutoxide de m., D. of m., wird theils durch gelindes Erhitzen des salpeters. Salzes gewonnen, denn bei größerer Hitze entmischt sich das Ueberoxyd, oder durch Behandlung des Oxyds mit Chlorwasser, wobei ein Theil in Chlornickel sich umwandelt, der andere in Ueberoxyd. Es ist ein schwarzes Pulver, speeis. Gewicht 4,846 bei 16°, entbindet in der Hitze Sauerstoffgas, ebense bei der Behandlung mit Schwesel- und Salpetersäure, mit Salzsäure übergossen entbindet es Chlorgas, indem es sich auslöst; es besteht aus: 71,14 Nickel und 28,86 Sauerstoff.

Kohlenstoffnickel, Carbure de m., Carburet of m., durch Reduction des Oxyds mit Kohle bildet sich stets eine gewisse Portion dieser Verbindung, welche nach dem Auflösen in Salzsäure ungelöst zurückbleibt; eine dem Graphit sehr ähnliche, weniger blättrige Substanz.

Schweselniekel, Sulfure de n.. Sulphuret of n., kommt in der Natur als Haarkies in seinen haarsörmigen Nadeln vor, von messinggelher, ims Stahlgraue gehender Farbe, Metallglanz, am VVesterwald im Siegenschen, in Böhmen — selten; man kann diese Verbindung auch sowohl auf trocknem VVeg, durchs Zusammenschmelzen des Metalls oder Oxyds mit Schwesel unter Feuererscheinung darstellen, als auch durch Niederschlagen eines neutralen Salses durch Schweselwasserstosses; durch letztere Behandlungsweise erhält man ein dunkel braunschwarzes Pulver, welches sich in einem Ueberschus von hydrothions. Schweselammonium auslöst. Das aus trocknem VVeg gewonnene ist graugelb, metallglänzend, spröde, retractorisch, löst sich in Schwesellaber in der Schmelzhitze aus, indem ein Schweselsalz sich bildet von Schweselnickel — Schweselkalium. Es besteht aus 64,8 Nickel und 35,2 Schwesel. —



\$70 Schwefele, Chlorychol, Kohlenn, schwefele, phosphers, salp.s. N.

Arseniknickel vor, derh, von blätteiger Tentur, mendiglänzend, feinkärnig, lichtbleigrau, angelaufen, specif. Gewicht 6,12, findet aich in Sehmeden. — § Schwefelnickel, durch Reduction des schwefels. Nickelpayda mittelst VV asserstoffgas in der VV ärme; ein blafsgelbes, metallglänzendes Pulver, leicht schmelzend, besteht aus 78,61 Nickel und
21,39 Schwefel. — Phosphornickel, weils, spröde, leicht schmelzbar.
Chlornickel, Chlorure de n., Chloride of n., salanauren
Nickelpayd, Muriato, Hydrochlorate de n., M. er H. of n., durch
Auflösen des Ozyda oder Metalls im Salasäure dargestellt, krystallisiet

* mit VVasser verbunden in
Lauft soedielsen, in trocht.
Jeicht audösen; durch at
VVasser und erscheint das
den Schuppen, besteht au
nirte enthält 40,9 g VVas
und 40,90 VVasser. Ma
pathetische Tinte benuta
kes Erhitzen gelb erzelteit.

n Säulchen, welche in feuckter pich in VVasser und VVeissgeist in verliert das Chlprnickel das ist sich in goldgelben, glänzenand 54,5 Chlor, das krystallil Nickeloxyd, 24,93 Salasaure, verdünnte Auflösung als symhtbare Schriftauge durch etareiniger Zeit durch wieder auf-

genommenes Wasser verschwinnens men hat auch eine saure Auflösoung som Bruniren von Flintenläufen vorgeschlagen, aber ohne daße
stillese theure Flüssigkeit mehr und besseres leistete, als die vorn L Seite
277 angegehne. — Cyannickel, wasserfrei hellbrann, wasserhaltend
halsapfelgen, gieht mit Gyannetalien Doppelverbindungen.

Kohlensaures Nickeloxyd, Carbonate de st., C. of st., ein grünen, in Wasser unlösliches Pulver, besteht aus 63 Nickeloxyd und 27 Kohlens.; es scheint auch ein Doppelt kohlens. Sals au existien. — Schwefelsaures Nickeloxyd, Sulfate de st., S. of st., durchs Auflösen des Oxyde und Metalls in verdünnter Schwefelsäure, da consentrirte Säure letzteres nicht angreist. Die dunkelgrüne Flüssigkeit keystallisiet in smaragdgrünen Säulen, enthält ehemisch gebundues Wasser, höst sich in 3 Theilen kaltem Wasser, nicht in Alkohol auf, verwittert in der Wärme, wird weise, beim haftigern Erhitzen gelb, besteht aus 26,72 Nickeloxyd, 26,51 Schwefels, und 44,77 Wasser. Gieht mit schwefels. Aftalien krystallisiebare Doppelsalse. — Ein basisches Sals grocheint als ein grünes in Wasser unlösliches Pulver, — Phosphote de st., Ph. of st., durch doppelte. Wahlverwandtschaft, ein hellgrünes, in Wasser unlösliches, in stärbern Mineralsäuren lösliches Pulver.

Salpeteraures Nickelunyd, Nitrute de n., N. of n., durchs Aoffeen des Onyds und Metalls in Salpetersäure, krystallisirt mit VVasser verbunden in grünen Socitigen Prismen, serfließet in feuchter, verwittert in trockner Luft, löst sich in 3 Theilen VVasser auf, auch in VVeinguist, wird durchs Erhitzen serlegt, erst in ein basisches Salt,

helleren von Farbe, dann in Ueberoxyd, und bei gesteigerter Mitta in Oxyd. Es besteht aus 25,8 Nickeloxyd; 37,2 Salpeters., 35,0 YVasser.]

Neunzehntes Kapitel.

Vom Cerer.

[Das Corer, Cérium, Cerium, von Berselius, Hisinger und Klapreth 1803 im Gererit entdeckt, findet sich nur sehr sparsam in der Natur, theils als \(\frac{1}{2} \) kiesels. Oxydul, Cererit, als \(\frac{1}{2} \) kiesels. Oxydul mit \(\frac{1}{2} \) kiesels. Eisenoxydul und \(\frac{1}{2} \) kiesels. Yttererde, im Gadolinit; als \(\frac{1}{2} \) kiesels. Cereroxydul, Yttererde, Kalk, Thonerde, Eisen- und Manganoxydul, im Gerin, Orthit, Pyrorthit; ferner als Fluorcerer, so auch im Yttrocererit, mit Fluorealeium und Fl. Yttrium verbunden.

Cereroxydul wirdt weder durch Kalium, noch durch die Voltssche Säule auf nassern VVeg reducirt, wohl aber durch sehr starke Batterien, durch Kohle in der Glübbitze, auch das Chlorcerer durch Kalium zerlegt, indem man dann den Bückstand in VVasser auflöst, bleibt das Metall zurück. Ein chocoladenfarbnes Pulver, welches unter dem Polirstahl eine stahlgraue Farbe, wunig Glanz annimmt, oxydirt sich an seuchter Lust, im VVasser bei niederer Temperatur sast gar nicht, aber bei 90° besonders rasch, leitet die Elektrieität nicht, entzündet sich vor dem Glühen an der Lust, verbrennt mit Lebhastigkeit zu Oxyd, detonirt mit salpeters, und chlors, Kali, zerlegt das VVasser unter Mitwirkung von Säuren.

1) Cereroxydul, Protoxide de cérium, Pr. of c., wird aus dem Cererit dargestellt, und aus dem daraus gewonnenen Chloreerer mittelst Actakali als Hydrat niedergeschlagen; ein weises Pulver, wird an der Lust schnell gelb (Oxydul-Oxyd), besteht aus 85,18 Cerer und 14,82 Sauerst., giebt theils sarblose, theils wenig violet gesärbte, zuckerzüs, dann zusammenzichend sehmeckende Salze, die von Schweselwasserztossenstellum weisen niedergeschlagen werden. — 2) Gereroxyd, Deutoxide de cer., D. of c., durchs Glühen des salpetersoder kohlens. Oxyduls erhalten, hat eine röthlichbraune Farbe, besteht aus 79,9 Cerer und 20,1 Sauerst., giebt mit VVasser ein hellgelbes Hydrat, mit Säuren gelbe, auch pomeranzengelbe Salze, welche säuerlichsüs, stark zusammenziehend schmecken; sie werden durchs Kochen mit Salzsäure in Oxydulsalze verwandelt, unter Chlorentwickelung, werden vom hydrothions. Schweselammonium weiss niedergeschlagen. — Cereroxydul-Oxyd, ein eitronengelbes Pulver.

Kohlenstoffcerer, Carbure de oér., Carburet of c., durch Reduction des Oxyds mit Oel in der Hitze, dunkelschwarzbraun, entzündet sich noch warm von zelbst an der Luft, wird von Säuren nicht ausgelöst. — Schwefelcerer, Protosulfure de cér., S. of c., theils,

Findeil über glübendes Oxyd Dämple von Schwefelbehlenstoff geleitet worden, oder aus Oxyd and Schwefelleber; nach der ersten Methode erhalten ein hellrothen, leichtes Pulver, nach der zweiten Verfahrungsart goldgelbe Schuppen, wie Musivgold (Schwefelzinn); es löst nich unter Enthindungen von Schwefelwasserstoffgas in verdünnten Säuren auf, besteht aus 74 Cerer und 26 Schwefel. — Aufderthalb Schwefelmetallen, nicht isoliet. — Chloricever, Protochlorure de ver., Chloride of e., aulausures Conydul, Protomeriate, Phydrochlorute de a., M. ar H. of a., eine farbiose Auftboung, welche sich an der Luft leicht

oxydirt, gelb wird, noc wird leicht feucht, lör brennt denn mit grün 43,56 Chlor. — Anda D. of c., anlanaures wothgelbe Flüssigkeit, of c., ein weitses, u rer, Deutofl. de c., se ben, undurchsichtigen & orverer übergeht, die Salamasse ar und VVeingeist auf, letzter ibesteht aus 56,44 Cerer und ierer, Deutschlorura de cer., kinte, D. hydrochl. de c., elne i, Protofluorure de cer., Fl. m.— Anderthalb Fluoreein der Natur vor, theile in geltheile erdig, weils, oder conen-

roth, theile mit Fluorealemmand Flythium, als Yttrocererit, als oine Arystellinische Masse, grauweils, violet. — Auch findet sich eine Verschindung desselben mit Oxyd.

.... Kahidasanras Gererouydul, Protocarbonste de cér., C. of a., - ein weifste, unfoeliches Pulver, kommt in kleinen weifsen Krystellen rala. Anflug nor--- Das Oxydesiz schmutzig weils. - Schwefelsaures Cereroxydul, Protosulfate de cer, S. of e., bildet kleine, . Molamethystfarbne VVürfel, welche sich in VVahser schwer auflösen, giebt mit schwefels. Kali ein Doppelsziz; es besteht ses 57,38 C.oxydul und 42,62 Schwefels. - Schwefels, Geroroxyd, Deutomifate de 2 of ... D. of a., hilder citronongelbe Nadela, verwittere allimablig, gicht , mit schwesels. Kali viv Doppelsala. — Phosphorshures Goverenydul. Protophosphate de cér. Ph. of c., durch doppoise Wahlverwandtechaft, ein weilege, in Wasser unlösliches, aber in Sala- und Salpetersaure, nicht in Phosphorsaure, auflösliches Pulver. - Salpeutersaures Cerenouydul, Protonitrate de cir., N. of c., krysulbiirt in farblosen Blättehen, löst sich in Wasser und Weingeist auf, besteht sus 50 C.oxydul und 50 Salpotera. - Salpetersaures Coreroxyd, Deutenitrate de éér., D. of e., eine rothgelbe Salamanie, welche leicht Wasser ansieht. - 👆 kiespisaures Gereroxydul, Protociliante de ocr., S. of e., kommt als Cererit vor, in derben Massen, von braunrother Farbe, specif. Gewicht 4,7 bis 9 (vergleiche auch dan su Anfang genages). Allo diese Fossitien sind Schweden eigenthümlich, aber auch auf Grönland gefunden worden.]

Zwanzigstes Kapitel.

Vom Blei

Das Blei, Plomb, Lead, (Saturn), kommt im Mineralreich hänfig vor, und war, wegen der leichten Ausbringung seiner Erze bei geringer Hitze und einfachen Einrichtungen, den ältesten Völkern bekannt, wurde von ihnen verarbeitet. Es kommt vor:

- [1) Gediegen, draht-, haarförmig, ästig, bleigrau, meist schwärzlichgrau angelaufen, im Bleiglanz; so hat man es in Böhmen, England, Nordamerika, auf Madera gefunden. Es ist viel bestritten worden, und manches angebliche gediegne Blei war ein Hüttenproduct, allein die angeführten Fundörter dieses seltnen Minerals sind bei den sichersten Angaben unbezweifelbar*).
 - 2) Bleioxyd, natürliche Mennige, Plomb minium, M. natif, native red exide of lead, findet sich derb, angeslogen, eingesprengt, Bruch erdig, mitunter dem Flachmuschlichen sich nähernd, matt, morgenroth ins Bräunliche; zu Brilon in Westphalen, Regbzk. Arnsberg, in Galmei eingesprengt, mit Bleierzen zu Kall in der Eissel, Regbzk. Aachen, auf der Insel Anglesea, im Badischen.]
- 3) Bleiglanz, Galène, Plomb sulfuré, Galena, Lead-glance, kommt sehr häufig vor, sowohl in Krystallen, in Würseln, Oktaëdern, Knbooktaëdern, meist drusig verbunden, zu Kugeln vereint, als auch in besondern äußern Gestalten, krystallinisch und derb; Textur blättrig, zum Strahligen sich neigend, starker Metallglanz, bleigrau ins Stahlgraue und Eisenschwarze, auch bunt angelausen in Folge beginnender Zersetzung, specif. Gewicht 7,0 bis 7,6. Fast stets enthält der Bleiglanz Schweselsilber in sich, und wäre es noch so wenig, hin und wieder Gold, Spieß- . glanz. Man trifft Bleiglanz auf Lagern und Gängen im Urgebirge, im Gneis, Thonschiefer, Kalk, begleitet von Kupfer-, Eisenkies, Blende, Bleiund Silbererzen; so im sächs. Erzgebirge bei Freiberg, im Badischen zu Wolfach, in Schottland, Schweden, Norwegen; im ältern Granit eingesprengt zu Schreibershau, auf Gängen mit Blende und Kupferkies zu Silberberg, in Schlesien. Im Uebergangs- und Flözgebirge, in Grauwacke, Kalk, ältern Sandstein, mit Bleierzen, Galmei, Blende, Brauneisenstein, Thoneisenstein, Kupferlasur, Fahlerz, mit Fluss-, Kalk-, Schwerspath, Quarz als Gangart. Bleiglanz bricht auf diese Weise im preuss. Staat: im Regbzk. Arnsberg, im Siegenschen bei Altenseelbach, Burbach, im Grunde Seel- und Burbach, Willnsdorf; im Regbzk. Trier, bei

^{*)} D. d. sc. n. T. 41. p. 412.

Bleislf, Kreis Primm, Grach bei Bernkastel; Regbzk. Aachen, an vielen Orten im Krais Aachen und Gmünd; Regbzk, Coln bei Commen am Bleiberg, Kreis Lechenick, im zerreiblichen Sandstein zugleich mit andern Bleierzen eingesprengt; dieser Sandstein bildet ein mächtiges Lager 1). Das Erz neunt men Sand- oder Knottenerz, Plomb ou-Mour. Fernez in demselben Reglizk, zu Bröl, Wielberg, im Kreis Waldbröl; Regbzk, Coblens zu Ling a. Rh.; im Regbzk, Oppeln bei Tarnowitz. Am Harz zu Klausthal. Zellerfeld, Lautenthal auf Gängen, im Rammelaberg bei Goslar auf Lagern, am Unterhanz im Pfaffenberg bei Neudorf im Anhalt-Bernburgschen, in enherg, Böhmen, Galizien, Ungarn, 20 Schemniz, Kapnie. I im nordwestlichen Theil von Derbyshire, im Kreis King in Shropshire, Durham, Comberland, bei Alston-Moore, Northumberland, Mendip - Hills, Lancashire, Devonshire, Co ire, Denbighshire. In Schottland in Aberdeenshire, su Load thead in Lanarksbire, Wanlockkreich za Poullaouen und Haelhead in Dumfriessbire, in . goët bei Carhaix im Deptm. Villefort und Visilas im Depunt.

de la Lozère, zu St. Croix-aux-mme., zu St. Marie-aux-mines (Markirchen), zu Giromagny in dem Depturt. der Vogesen n. a. s. O. m.; in den Niederlanden zu Wedrin bei Namur.

Bleisch weif, Galène antimonifère (dichter Bleiglanz), ein mit Schwefelspieseglanz verbundner Bleiglanz, ohne alle blättrige Textor, derb, mit spieglichen Ablösungen; ähnlich verhält sich der sogenannte Bleisch im mer; in England, Sibirien, am Harz, Baden, Baiern. — Bleimulm, Bleischwärze, sersetzter Bleiglanz, schappig, achimmernd, bleigrau, serreiblich.

[Schweselblei - Schweselspieliglans in verschiednen Verhältnissen, Ziekenit, Jamesonit, Federera, mit Schweselspieliglans und Schweselkupser, Bournonit, Schwarzers; siehe unter "Spieliglans."]

Bemerkungen. Je größer der Silbergehalt im Bleierz wird, desto mehr tritt die blättrige Textur des Bleiglanzes zurüch, und die körzige hervor, mit der Höhe der bleigrauen Farbe nimmt der Bleigehalt zu und der Silbergehalt ab. Was letztern betrifft, so ist schon oben bemerkt worden, daß kaum ein Bleiglanz völlig silberfrei gefunden wird, die Mengen des Silbers sind aber sehr abweichend, von 0,03 bis zu 35,5%, ersteres in dem Tarnowitzer Bleiglanz in Oberschlesien, letzteres Im lichten Weißagültigerz von Freiberg, welches aber schon zu den Sübererzen gehört. Wenn ein Bleiglanz 0,18 bis 0,50% Silber enthält, so

^{*)} Der Bleiberg bei Commern, v. Ocyahausen und v. Dechen, in K. A. f. B. u. H. Ed. 9. 8. 60.

ist er schon sur Entsliberung anwendbar, und wird eilberhaltiger Bleiglanz genannt. Mitunter führt der Bleiglanz auch Gold:

[Selenblei, Plomb séléniure, theils allein, theils mit Selenkupfer, Selenkobalt, Selenqueeksilber. — Chlorblei kommt theils mit Bleioxyd, Bleibornerz von Mendipp-hills in Somersetshire in England, theils mit kohlens., phosphors., arseniks. Bleioxyd verbunden vor, daher von demselben bei jenen Erzen.]

Kohlensaures Bleioxyd, Weissbleierz, Bleispath, Plomb blane, Pl. carbonaté, white Lead ore, Carbonate of Lead, kommt in Krystallen vor, die sich auf eine gerade rhombische Säule zurückführen lassen, ihre Form ist sehr mannichfaltig, oft in langen Nadeln, haarformig; derb, zellig, zerfressen, eingesprengt, Bruch uneben kleinkörnig, durchsichtig mit doppelter Strahlenbrechung, bis durchscheinend, starkglänzend, Diamantglanz, bis wenig glänzend; weiss ins Graue, Gelbe. Braune, auch blau und grün, specif. Gewicht 6,0 bis 6,6. Findet sich auf Gängen im ältern Gebirge, im Gneis, Glimmer-, Thonschiefer, Kalk, Grauwacke, auf Lagern im Flözkalk, begleitet von Bleiglanz, Brauneisenstein, Kupfererzen, Blende, Galmei, Kalk-, Flus-, Schwerspath. Weißbleierz findet sich im preuß. Staat im Siegenschen, Regbzk. Arnsberg. bei Müsen, Niederdilsen, Herdorf; im Regbzk. Coln im Bleiberg bei Commern; in Oberschlesien bei Tarnovvitz. Am Harz zu Klausthal und Zellerfeld, im sächs. Erzgebirge zu Freiberg, Zschopau, Joh. Georgenstadt; in Böhmen zu Bleistadt, Miess etc.; in Baiern, Baden, Kärnthen, zu Bleiberg, in Ungarn, Galizien, in Frankreich, England, Schottland (a. a. 0), Sibirien.

Bleierde, Pl. blanc lithoïde, zersetztes, verwittertes Bleierz, kohlens. Bleieryd mit Thon, Eisenoxyd, Kiesel gemengt, derb, zum Theil in rundlichen Massen, weich, zerreiblich, Bruch erdig, matt, grau ins Gelbe, Grüne, Rothe, Braune, specif. Gewicht 5,57; begleitet Weißbleiers, Bleiglanz. Findet sich im preuß. Staat zu Kall in der Eissel, Regbzk. Aachen, bei Tarnowitz in Oberschlesien; am Harz, sächs. Erzgebirge, Baiern, Baden, England, Schottland.

[Bleihorners von Matlock, besteht aus kohlens. Bleinxyd — Chlorblei, in geraden 4seitigen Säulen, halbdürchsichtig, Diamantglanz, wasserhell, ins Graue, Gelbe, Grüne, specis. Gewicht 6,0 bis 6,5. — Schwesels. — kohlens. Bleioxyd, Pl. sulfato-carbonaté, kommt zu Leadhills in Schottland vor, auch mit kohlens. Kupseroxyd vermengt.]

Schwefelsaures Bleioxyd, Vitriolbleierz, Plomb vitreux, Pl. sulfaté, Vitriol of Lead, kommt theils in Oktaëdern krystallisirt vor, theils in krystallinischen Massen, eingesprengt, zerfressen, Bruch kleinmuschlig, durchsichtig bis durchscheinend, starkglänzend, Diamantglanz,

Griin-Braunbleiern etc. Ausbeingen des Bleies.

weißt ins Grane und Gelbliche, besungesteckt, apseil Gewicht 6,2 his 6,5. Auf Gängen im Gaels, Granwacke, Thomschiefer, von denselben Foedlen begleitet, im preuß, Staat im Siegenschen bei Müsen, bei Burbach im freien Grund, bei Littfeld etc. Besonders am Harz bei Klausthal, Zellerfeld, in Baden, in Schottland und England, Ungarn, Sibirien.

Phosphorannes Bleionyd, Grün-, Braunbleierz, Pions phosphate, Phosphate of Lead, kommt theils in Krystellen vor, deren Grund form ein hestimmtes Rhomboëder, in sechsseitigen Säulen, oft nadelförmig, in Drusen, Kogeln vereist, theils nier- und traubenförmig, zeilig,

als Ueberzug, derb, Textiise Muschlige, durchscheine grün, gelb, brann, specif. Gers enthält etwas Chlorblei auf Gängen, meist nur auf gleitet von Bleierzen, Brankupfer- und Eisenkies, Fl. Staat: Bleiberg bei Comm.

175

chaichtig, glänzend, Fettglanz, is 7,26; alles phosphors. Bleinniks. Bleioxyd. Es findet sich in Felsarten aller Zeiten, bepforerzen, Blende, Silbererzen, th, Quarz. Fundörter im preufs. Ble., auf Sandstein; Virneberg

bei Rheinbreitenbach, Regbas, coorcus, un Herzogthum Nassau bei Holzappel, Daishach, Lindenbach; am Harz, sächs. Erzgebirge, Bühmen, Baden, Ungarn, Frankreich, England, Schottland, Sibirien.

[Arsenikannes Bleioxyd, Plomb arsenisté, Arseniate of Lond; findet sich in sechuseitigen Säulen, gelb, grünlich, brann, weich, nerreiblich, flockig, nierförmig, knollig, Textur fastig, Bruch muschlig ins Erdige, undurchsichtig, schwach fettgläusend, specif. Gewicht 5,0 bis 6,4, enthält fast stets Chiorblei, oft auch phosphors. Bleioxyd; findet sich auf Bleigängen mit Flufispath, Quars, in Frankreich, England, Sibirien. — Chromannes Bleioxyd, rother Bleispath, siche beim "Chrom." — Molybelius zures Bleioxyd, gelber Bleispath, siehe beim "Wolfram." — Wolframsaures Bleioxyd, gelber Bleispath, siehe beim "Wolfram." — Thononures Bleioxyd, Bleigummi, Plomb gomme, in nideförmig in Stücken, getropft, brünnlichgelb, durscheinend, glänzund, von muschligum Bruch, findet sieh nur zu Huelgoët in der Bretagon in Frankreich.]

Ueber des Ausbringen des Bleies.

Das Ausbringen des Bleies ist nach der Beschaffenheit der Bleierze selbst verschieden; man kann dieselben eintheilen in oxydirtes Blei und in Schwefelblei enthaltende.

Ausbringen des Bleies aus dem Bleigianz.

Da der Bleiglans unter ellen Bleierzen am häufigsten vorkommt, so bedient man eich desselben auch gewöhnlich um Blei zu gewinnen. Der Verhüttungsprozels ist an eich sehr einfach, allein da sehr gewöhnlich lich fremde Schweselmetalle dem Bleiglanz beigemengt sind, als wie besonders Schweselkupser (Schw.zink, S.spiessglanz, S.arsenik), so werden die nothwendigen Operationen, um Kupser und Silber vom Blei zu scheiden, immer verwickelter, woher es denn auch kommt, dass das Ausbringen der Bleierze sehr verschiedenartige hüttenmännische Arbeiten erfordert. Die Methoden des Ausbringens des Bleies aus dem Bleiglanz sind theils in Bezug auf die Behandlung desselben in verschieden construirten Oesen, mit verschiedene Zuschlägen, geröstet oder ungeröstet, theils in Rücksicht auf das Brennmaterial, verschieden.

Um aus dem Bleiglanz das Blei zu gewinnen, kann ein zweisacher Weg eingeschlagen werden, einmal sucht man den Schwesel durchs Rösten möglichst zu beseitigen, wodurch ein anderer Theil desselben sich in Schweselsäure umwandelt, und mit dem durchs Rösten erzeugten Bleioxyd zu einem basisch schwefels. Bleisalz sich verbindet, woher es dann kommt, dass beim Schmelzen der gerösteten Erze mit Kohlen sich neben metallischem Blei auch Bleistein, matte de plomb, erzeugt, welcher aus durch Reduction entstandnem Schwefelblei (und andern Schweselmetallen) besteht, und einer gleichen Behandlung unterworsen werden muss, als der Bleiglanz selbst; Röstarbeit. Eine zweite Methode beruht in der Anwendung von Eisen, um durch dasselbe, ohne vorgängige Röstung, das Blei vom Schwefel zu scheiden, welcher in der Hitze größere Verwandtschaft zum Eisen besitzt, als gegen das Blei. Man nennt dieses Versahren die Niederschlagsarbeit, méthode de précipitation. Endlich hat man wohl auch beide Versahrungsarten mit einander verbunden, d. h. man röstet die Erze, und setzt sie dann mit einem Zuschlag von Eisengranalien durch.

1) Verschmelzen gerösteter Erze. Das Rösten wird, wie I. Seite 292 angegeben worden ist, theils in Hausen, theils in eignen Oesen vorgenommen, letzteres ist besonders bei Bleiglanzschliechen sehr vortheilhaft; in England wird alles Erz, welches in schottischen Oesen verschmolzen werden soll, in eignen Flammösen geröstet, roasting furnace, fourneau de grillage*), welche eine ebne Sohle von 6 engl. Fuss Länge und Breite haben, an jeder Seite 3 Oessnungen, in der Mitte die größere, um das Erz einzutragen und auszuziehen, die beiden andern zum Wenden desselben; zu gleichem Zweck sind auch an der der Fenerung entgegengesetzten Seite 2 Oessnungen angebracht. Zur bessern Vertheilung der Hitze besinden sich 2 Füchse an derselben Seite, welche in den gemeinsamen Schornstein ausmünden. Die Heerdsohle von seuersesten

I. 2.

^{*)} Dufrenoy and Beaumont in den A. d. M. Tom. 16. p. 404; K. A. f. B. u. H. Bd. 14. S. 361.

¹²

178 Schmelsen gerösteter Bleiglause fiber Krummöfen.

Steinen liegt auf einer gusseisernen Platte, die von eisernen Stelen getragen wird. Zur Bleiarbeit bedient man alch verschiedner Oefen, der Halbhohäfen, der Krummöfen, schottischen Oefen (sehr niedriger Krummöfen), der Flammöfen.

A. Die meistens gebrauchten Krummöfen haben etwa 4½ Fuß Höbe, 1½ F. Breite, 3 F. Tiefe, eine offne Brust oder ein Auge, so daß die geschmolzne Masse stetig aus dem Heerd in den Spurtiegel des Vorheerds fließen kann, welchem zur Seite ein Stichheerd liegt, in welchen die geschmolzne Masse uns dem Vorheerd abgestochen werden

kann; beide eind mit Ge-Rückwand die nöthige Lan Schlacken auf, um das schliech und Schlacken iz auf; während dem samn die Schlacke scheidet sie die mittlere Schicht bild ab, erstarren, und werder nisen; eine Form führt an der ing giebt man blos Kohlen und Redern, dann giebt man Erznäfsigen Verhältnifs mit Kohlen sichmolzne Masse im Vorheerd, stall und dem Stein, welcher iken kühlen sich an der Luft Zeit mit Haken abgezogen, und

bilden runde Stücke. Het sten vor vorneerd gebörig gefüllt, on sticht man ab und läßet den Inhalt desselben in den abgewärmten niedriger liegenden Stichheerd abfließen, man entfernt die Schlocken, dann den Stein, welcher flütsiger ist und daher langsamer fest wird, bedeckt die Oberfläche des Bleies mit Kohlengestübbe, und gießt es dann in eiserne, meist achüsselförmig gestaltete Formen, wodurch es die Gestalt von Biöcken erhālt, saumons, pigs. Produkte dieses Schmelzens sind: 1) Werkblei, Plomb d'ocupre, welches in der Regel silberhaltig ist, 2) Bleistein, matte de plomb, welcher aus weniger geschweseltem Schweselblei, Eisen (Kupfer, Zink, Silber) besteht, und von neuem mehrmals geröstet und theils für sich, theils mit Erz gemengt verschmolzen wird, 3) Schlacken, scories, siags, von denen ein großer Theil, und zwar die gut geflossen, bleiarmen, als Flusmittel bei neuen Schmelzen augesetat wird, während die bleireichern, weniger voltkommen geflofenen, in denen sich theils Oxyd, theils eingemengtes metallisches Biei befindet, als ein Gegenstand neuer Bearbeitung, mit frischem Ers verschmelsen werden.

Nach Erfahrung ist das Schmelsen von reinen Bleiglanzen in Krununöfen sehr unvortheilhaft; man erhielt auf diese Weise von nahe 80 g
Bleigehalt zu Pezey in Savoyen nur 40 bis 45, während durch bessere
Verfahrungsarten im schottischen Ofen 65 bis 70 gewonnen wurden.
Dagegen sind dieselben zum Durchstechen von Schmelzabgängen (Krätsen),
Schlacken, Hoerd von Treiböfen etc., um aus ihnen das mit Erden ver-

schlackte Bleioxyd als metallisches Blei zu gewinnen, sehr anwendbar. Als Brennmaterial gebraucht man meist Holzkohlen, seltner Coaks.

[Levallois über die Zugutemachung des silberhaltigen Bleiglanzes von Vialas auf der Hütte zu Villesort (Deptmt. de la Lozère) in den A. d. M. T. 9. p. 753. in K. A. s. B. u. H. Bd. 12. S. 416.

B. Der schottische Ofen *), fourneau écossais, ore-hearth, dessen man sich in Alston-Moore, in England, bedient, und chedem auch zu Pezey **), in Savoyen, ist ein niedriger Krummosen, von etwa 2 Fusa Höhe, 1 F. Breite, 12 F. Tiefe, die Form liegt fast horizontal 9 Zoll über der Sohlplatte. Der Schacht des Ofens ist aus gegosenen eisernen Platten zusammengesetzt, die mit seuersesten Steinen bekleidet sind. Die Sohlplatte wird so gelegt, dass sie von hinten nach vorn etwa 50 Neigung hat, und zwar nach der einen Ecke zu, also nach einer der beiden Diagonalen; dies geschieht, damit das Blei leichter absliessen könne. Die vordere Seitenplatte des niedrigen Schachts reicht nicht bis auf die Sohlplatte herunter, sondern es bleibt hier in der ganzen Breite des Osens ein Spalt von 8 bis 10 Zoll Höhe, die offne Brust, durch welche die Arbeit im Innern des Osens mit dem Gezähe vorgenommen wird. Die Schachtwände sind über der Form etwas zusammengezogen, also unter der Form der Schacht weiter. Vor dem Ofen liegt eine gusseieiserne Platte, der Werkstein, work-stone, welche gleiche Breite mit demselben hat, 10° nach vorn geneigt ist, mit Rändern versehen und mit einer Rinne, die seitwärts nach einem gulseisernen Kessel führt, smelting-pot, bassin de réception, welcher durch untergelegtes Feuer heiss erhalten wird. Das Brennmaterial besteht in Holzkohlen, Steinkohlen, zum Theil auch in Torf, mit letzterm wird der Ofen angewarmt, dann werden Steinkohlen aufgegeben, 40dann die Erzgichten. Die aussteigenden Bleidämpse, so wie die vom Wind sortgesührten Schliechtheile, werden in einem über der Gicht angesetzten Schlott mit trichterförmiger Mündung gesammelt, welcher oft eine Länge von 300 Fuß, eine Höhe von 5 und eine Breite von 3 F. hat, sanft ansteigt, und in einen Schornstein ausmündet. Der Inhalt in diesem Schlott wird theils verwaschen und dann verschmolzen, theils erst geröstet und auf dem schottischen, oder mit den grauen Schlacken, die 1/2 bis 1/2 Blei enthalten, und zu 16 bis 20 des Erzschliechquantums fallen, über einen eignen Krummosen, slag-hearth, welcher sich von dem in Deutschland sogenannten wesentlich unterscheidet ***), durchgesetzt.

^{*)} Dufrenoy und Beaumont a, a. O. Tom. 16, pag. 405, 10, 22, Planch, X. Fig. I. in K. A. I. B. u. H. Bd. 14. 5. 363, 84, 87.

^{**)} Lelivee darüber in K. A. etc. Bd. 6, 8, 148, Taf. 2. — Puvis daselbst 8, 227.

^{***)} A. d. M. a. a. O. pag. 408, 18, 25, Planch. X. Fig. 3 und 4. in K. A. etc. a. a. O. S. 368, 83, 91. — Coste und Perdonnet in den A. d. M. II. série Tom. 7. pag. 20, Pl. I. Fig. 8.

Tafel X Fig. 5 und 6 geben eine Darstellung eines solchen som Durchsetzen der Schlacken bestimmten Krummofens, wie er auf der Bleihütte zu Alston-Moore in Cumberland ausgeführt fist; er hat mit dem schottischen Ofen selbst die größte Achalichkeit. Der Schache bildet ein Parallelopipedum, die Sohlplatte a, von Gusseisen, ist nach dem Vorheerd b hin sanft geneigt; an den beiden längern Seiten hat die Sohlplatte angegossne Leisten, c,c, auf denen die Werkstücke aus Sandstein ausliegen, welche die Seitenmauern des Schachts bilden, desgleichen auch die gusseiserne Platte d, welche die vordere Seite des Schachts ausmacht. Diese steht 7 Zoll von der Sohlplatte ab, so dass zwischen beiden ein leerer Raum entsteht. Die Rückseite ist von der Sohlplatte bis zur horizontal gelagerten Form von Gusseisen, darüber aber aus Sandstein. Vor dem Vorheerd b befindet sich eine Cisterne voll VVasser e, welches stets zu- und absliesst, damit die von selbst über den Vorheerd ablaufenden Schlacken sich im kalten Wasser abschrecken, zerbersten, wodurch die eingesprengten Bleitheile leichter durchs Auswaschen sich abscheiden lassen. Das Blei fliesst aber aus dem Vorheerd b durch eine Oessnung f nach einem eisernen Kessel k, der über glühenden Kohlen heiß erhalten wird. In den schottischen Oesen zu Alston-Moore werden in 14 bis 15 Stunden 20 bis 40 Centner sehr reines weiches Blei gewonnen, 66 des gerösteten Erzes, und in 20 Minuten 1 Centner durchgesetzt. Dagegen wurden zu Pezey in 8 Stunden nur 400 Kilogr. gerösteter Erzschliech durchgesetzt, 54 bis 60 g Blei von geröstetem Bleiglanzschliech, selbst 65 %, und 13 % bleiische Schlacken und Abgange erhalten; Holzkohlenverbrauch 40 bis 45 0 des Gewichts des Erses, bei 91 Kubikfuss Lust in der Minute. Das über dem Krummosen aus den Schlacken und der Krätze erhaltne Blei ist weit weniger rein und weich als ersteres.]

C. Behandlung des Bleiglanzes in Flammöfen, sowohl um ihn zu rüsten, als auszuschmelzen, Röstarbeit. Nicht jeder Bleiglanz kann mit Vortheil in Flammöfen verhüttet werden, und es sollten 40 g Bleigehalt zum wenigsten in solchem enthalten sein; doch werden in England auch noch ärmere also verhüttet. Das Erz muß weder in zu großen Stücken, noch auch als ein feiner Schliech angeliefert werden, die rechte Größe der Körner ist die eines groben Sandes; während des Röstens muß die Hitze mäßig sein, und wenn man auch anfangs eine starke Hitze macht, um frisch eingeschüttetes Erz schnell durchzuhitzen, und die Feuchtigkeit zu verdampfen, so muß doch sogleich wieder das zu röstende Erz auf die Kirschrothglübhitze gebracht werden, die zur Erzeugung von schweßiger Säure sehr passend ist. Ist das Rösten vollendet, so hebt das Ausschmelzen an, indem theils durch Kohlen, theils durch frisches Erz, das Bleioxyd und schwesels. Bleioxyd, welche durchs Rösten erzeugt wurden, reducirt und in ein niederes Schweselblei ver-

wandelt werden, aus welchem das Blei leicht ausgesaigert wird, während das übrig bleibende in ein höheres Schweselblei übergeht. Beide Prozesse werden in ein und demselben Osen ohne eine Unterbrechung betrieben, und mitunter sast gleichzeitig in verschiednen Partieen derselben Gicht.

- a) Das in Kärnthen zu Bleiberg übliche Versahren *) besteht darin, dass man kleine Posten von 3 Centner auf einem sehr geneigten Flammheerd abröstet, währenddem Blei absalgert, längs dem Heerd herabrinnt, und in einem eisernen Kessel vor dem Osen gesammelt wird, Jungfernblei. Nach vollendetem Rost (6 bis 7 Stunden), wenn keln Blei mehr absließt, reducirt man das mit den strengslüssigern Gaugarten gemengt zurückgebliebne Bleioxyd durch ausgeschüttete Kohlen, giebt stärkeres Feuer, während Blei absließt, welche Operation, das Pressen, binnen 3 bis 4 Stunden einlgemal wiederholt wird. 100 Psd. Erz verlangen 7½ Kubiksus Holz, und geben eine Ausbeute von 63 bis 67 0 Blei, der Verlust an Metall beträgt mindestens 10 8 des Gehalts im Erz. Diese Methode wird im Nassauischen zu Holzappel und auf der Alsauer Bleihütte bei Linz am Rhein, im Regbzk. Coblenz, ausgeübt.
- [b) Man hedient sich in Graubünden zu Hossnungsbau hei Chur eines kleinen Flammosens **) mit sehr geneigtem Heerd, auf welchem nur 150 Pfd. Bleiglanzschliech bei Holzsouer ausgeschmolzen werden; Versuche mit einem ähnlich construirten auf der Friedrichshütte in Schlesien angestellt, wo 1½ Centner aufgeschüttet mit Steinkohlen behandelt wurden, gaben 1 Centner VVerkblei, 7 Pfd. Schlacken, welche, mit Eisen im Krummosen durchgestochen, wenig Blei lieferten, so dass die ganze Bleiproduktion 66% betrug; auf 100 Centner Erz waren 148 Schessel Steinkohlen verbraucht worden, wodurch die Schmelakosten, gegen die gewöhnliche Niederschlagsarbeit, über å häher zu stehen kamen, und 11½ Blei weniger erhalten wurden.]
- e) Englisches Schmelzversahren. In Derbyshire, Yorkshire, Cumberland und Cornwals bedient man sich vorzugsweise der Flammösen, cupola in England genannt, um Bleiglanze zu verhütten ***), während in andern Theilen Großbritanniens die schottischen Oesen üblich sind. Die Flammösen sind zwar in verschiednen Distrikten einander im Allgemeinen ähnlich, weichen aber doch in manchen Beziehungen bedeutend von

^{*)} Héron de Villesosse Richesse minéral, Tom. 3. p. 259, Pl. 54, Fig. 15, 16, 17. — K. A. f. B. u. H. Bd. 6, S. 197.

^{**)} K. A. f. B. u. H. Bd. 6. S. 204. Taf. 2, Fig. 7 u. 8.

^{***)} A. d. M. a. a. O. pag. 401, 413. — K. A. etc. S. 358, 377. — Coste und Perdonnet in den A. d. M. II. série Tom. 7. pag. 14.

einander ab; sie haben meist gleiche Länge und Breite im Innern, einige sind etwas schmäler, die Form des Heerds meist achteckig, 4 größere, und 4 kleine Flächen; die Feuerung liegt an einer schmalen Seite und ist schmäler als diese, der Heerd gegen die Mitte zu geneigt und vonhier aus gegen eine längere Seitenwand etwas abschüssig, um den Abflus des Bleies durch eine Oeffnung, tap-kole, nach einem guseisernen Kessel, lea-pan, zu bezwecken. Das Gewölbe senkt sich von der Brücke abwärts nach dem Schornstein, in verschiednen Oesen verschieden stark, hat eine keilförmige Oeffnung in der Mitte, crown-hole, mit einem Trichter zum Eintragen der Schmelzposten. Die eine lange Seite heisst the working-side, face de travail, ou de devent, hier befindet sich die Abstichöffnung für Blei und Schlacken, die andere labourer's side, face de l'aide, ou de derrière. An jeder sind 3 Oeffnungen, jede gleich weit von der andern entfernt, mit eisernen Schiebethüren verschlessen. Die Abstichöffnung für die Schlacken ist nahe der Einmendung des Fuchses angebracht. Damit während des Schmelzens keine Hitze durch die im Mitten des Gewölbes angebrachte Oeffnung entweichen könne, ist dieselbe mit einer starken Eisenplatte bedeckt.

[Auf Tafel X stellen Fig. 7 und 8 den Flammofen*) zum Bleischmelsen auf der Hütte des Lord Grosvenor, zwei Meilen von Holywell, dar. a der Rost, b das Schürloch, c die Feuerbrücke, d das Gewölbe, e der Heerd, f,f,f Arbeitsthüren, g,g Füchse, die sich in einen Kanal vereinigen, welcher nach den unterirdischen Condensationsräumen und aus diesen nach dem gemeinschaftlichen Schornstein führt; vergleiche Fig. 9 und die nachfolgende Beschreibung. Die Heerdsohle ist nach der Mitte su von allen Seiten absallend, so dass dort eine kesselartige Vertiefung entsteht, welche durch einen Abstichkanal unter der mittlern Arbeitsöffnung der vordern Längenwand des Osens mit einem Stichheerd h in Zusammenhang steht. Ein Schlackenloch findet hier nicht statt. Ein einziger Schornstein dient für alle Oesen in der Hütte, aller Rauch, alle schweslige Säure und anderweitigen lustförmigen Produkte vom Rösten, ziehen durch ein System von Kanälen, in denen sich eine große Menge schädlicher Dämpse condensirt, nach demselben. Fig. 9 giebt eine Idee von der Einrichtung der Condensationskanäle: a,a etc. sind die Ocfen, b Röhren, 18 engl. Zoll im Lichten, welche von jedem Ofen nach dem Hauptkanal e führen, der 5 engl. Fuss Höhe auf 21/2 F. Breite besitzt; d hat 6 F. Höhe auf 3 F. Breite; e ist eine runde Kammer von 15 F. im Durchmesser; f ein Kanal von 7 F. Höhe auf 5 F. Breite, und g welcher mit dem Krummosen communicirt, 6 F. Höhe auf 3 Fuss Breite. Der Schornstein steht bei h, er hat unten einen Durchmesser

^{*)} Coste und Perdonnet a. a. O. Fig. 9 - 11. pag. 23.

von 30 F., oben von 12 F., die Dicke der Mauer mitgerechnet, und bildet einen abgestumpsten Kegel von etwa 100 F. Höhe.]

Die Bleiglanze, welche auf dieser Hütte verschmolzen werden, enthalten Blende, Galmei, Eisenkies, kohlens. Kalk etc., aber keinen Flusspath; die Heerdsohle wird aus Schlacken vom Bleischmelzen gebildet, von denen es nur eine Art giebt. Man wirst 7 bis 8 Tonnen auf die gemauerte Sohle, setzt sie in Fluss, und wenn sie durchs Abkühlen dickslüssig und teigig geworden sind, giebt man der Schlackensohle die Form, welche man wünscht, mittelst eiserner Gezähe. Darauf werden 20 Centner Erze durch den Trichter und die Oeffnung im Gewölbe eingeschüttet, und mit Rechen auf der Heerdsohle gleichmäßig ausgebreitet. Der Osen ist nun noch von der Bereitung der Schlackensohle warm, und wird auch in den ersten 2 Stunden nicht stärker angeseuert. Der äußere gusseiserne Kessel h ist vom vorherigen Schmelzen voll Blei, auf welchem Schlacken liegen, welche abgehoben und auf den Ofenheerd geworfen werden; kurz darauf fliefst auch schon das aus ihnen ausgeschmolzne Blei durch die Stichöffnung in den Stichheerd ab. Während dem wird das auf dem Heerd ausgebreitete Erz von Zeit zu Zeit gewendet, die von neuem auf dem Blei im Vorheerd abgeschiednen Schlacken auf den Heerd des Ofens geworfen, und das reine Blei in Mulden gegossen. Etwa 1 Stunde nach dem Anfang dieser Arbeit wird das von der Schlackenarbeit erhaltne Blei abgestochen, und die abgeschiedne Schlacke wieder zurückgegeben; während diesen Nacharbeiten geht die Röstung des Bleiglanzes stetig fort, unter stetem Wenden des Rostes, bei einer niedrigen Temperatur der Dunkelrothglühhitze. Nach 2 Stunden ist die Röstung, first fire, vollendet, nun schreitet man zur zweiten Operation, dem Schmelzen, verstärkt die Hitze durch Aufgeben von Kohlen, und lässt den Osen 25 Minuten lang verschlossen, second fire. Nach Verlauf dieser Zeit werden die Thüren geöffnet, der Osen ist lebhast rothglühend und das Blei läust von allen Seiten nach der Vertiefung in der Heerdsohle; die auf dem Blei schwimmenden Schlacken werden abgeworfen, auf der Heerdsohle ausgebreitet, und einige Schaufeln Kalk auf das Blei geworfen, wodurch die Schlacken steif werden. Nach & Stunde werden die Schlacken mit dem Erz vermengt, umgewendet, und die Oeffnungen aufgemacht, damit sich der Ofen kühle, wodurch sich die Schlacken leichter vom Blei trennen. So wird fortgefahren, bis nach 4½ bis 5 Stunden der erste Abstich des Bleies erfolgt, auf dasselbe wird Kalk geworfen, und auch wohl mit Stangen von frischem Holz gerührt, um durch die dem Kochen ähnliche Bewegung. welche hierauf erfolgt, die Trennung der Schlacken vom Blei zu erleichtern.



184 Schneiten gerösteter Bleiglanze in Flammöfen.

Man bringt aus Bleiglauzen, die selten unter 70 g Blei enthalten, von 77 g Bleigehalt nach angestellter Probe 67,5 Blei im Flammofen, 3,75 aus den Schlacken im Krummofen, also 71,25 aus, Verlust 5,75, welche zu 5,125 dem Flammofen, zu 0,625 dem Krummofen zur Lest fallen. Auf 20 Centner Schliech werden im Flammofen 10 Centner mittel gute Steinkoblen verbraucht. — In andern Hütten gebraucht mass Fluisspath als Fluismittel für die Schlaken im Flammofen.

[Berthier hat die Bleischlacken englischer Bleihötten, so wie die in dem Schornsteinen abgelagerten Massen untersucht, und in den A. d. M. Tom. 7, p. 73 beschrieben. D. p. J. Rd. 38, S. 182.]

Was nun die Theorie die kürzlich folgende: das durch hasisch achwefels. Bleioxyd binge en in Berührung eine teigige Masse. Bleies, als der Bleiglanz ist. Rückstand sich höher schw kühlung des Ofens, wenn durch sie

inca Theila des Erses erzeugte noch nicht oxydicten Schliegle drigere Schwefelungsstufe des nor sich das Metall, indem der oder Hitze absnigert; die Ab-

kühlung des Ofens, wenn durch sumanne ditze jene Schweselverbindung stänsig geworden, trägt wieder dasa bei, dass sie teigig wird, und auf diese Art das Blei von neuem absaigern kann. Ein Zusatz von Kalk dient, um aus den Schlacken Bleioxyd zu scheiden, und sie zäher zu machen, da das entstehende Schweselealeium sehr strengsüssig ist; Flasspath soll die Schlacken slüssig erhalten. Durch das häusige Wenden des Erzes werden die eisernen Gezähe stark angegrissen, und tragen ihrer Seits auch etwas zur Entschweselung des Bleies bei, so wie man auch hie und da Kohlenklein auf das geröstete Erz schüttet, besonders wenn die Oxydation desselhen ziemlich vollkommen erreicht ist, um die Reduction eines Theils zu bewirken, wodurch wieder stwas Schweselbei entsteht, welches auf das schweselsaure Oxyd, wie angegeben worden ist, einwirkt,

[d) Das Verschmelzen der Bleiglansschlieche im Plammofen zu Poullaouen*) in der Bretagne, Deptmt, Finistère, das zu Pezey, in Savoyen**), ist dem englischen sehr analog. Coste und Perdonnet ***) haben eine Vergleichung aller bekannten Schmelzmethoden in Flammöfen geliefert.]

Einer besondern Erwähnung bedürfen noch die auf den Hütten bei Freiberg, im sächsischen Erzgebirge, stattfindenden Schmelzarbeiten ****), Die dortigen Erze sind Blei-, Kupfer-, Silbererze, als: Gediegen Silber,

^{*)} K. A, I, B, u. B, B4. 6. 8. 161,

^{**)} Daselbet 8, 212, ***) A. a. O. pag. 49,

^{****)} Lampad. Allg. Hüttenk, Theil 2. Bd. 1, 8, 75, Talet A, Supplem, Bd. 1, 8, 22, - Perdennet in den A, d, M, II. série Tom. 2, p. 239, 301, Planche 6,

Ausschmelzen gerösteter Bleierze über Schachtöfen.

Silberglas- und Rothgültigerz, Bleiglanz und phosphors. Bleioxyd, Kupferkies, Fahlerz, Buntkupfererz, meist unter einander vermengt; Gangarten sind Quarz, Kalk-, Fluss-, Schwerspath, Braunspath; begleitende Erze sind Eisen-, Arsenikkies, Blende. Einige der vorkommenden Erze werden der Amalgamation unterworfen, wovon beim "Silber" das Weitere mitgetheilt werden wird, die übrigen werden verschmolzen. Diese theilt man in 2 Hausen, in solche, welche nach vorgängiger Röstung mit Blei und bleiischen Zuschlägen, auch wohl ohne diese, in Schachtösen verschmolzen werden, wobei silberhaltiges Werkblei, Bleispeise, eine Legirung von Blei, Nickel, Kobalt, Silber mit Arsenik und etwas Schwesel, und Bleistein erhalten wird, - Bleiarbeit, fonte de plomb, - und in andere, welche armer an Blei und Silber nicht in die Bleiarbeit genommen werden, sondern mit kiesigen Erzen, wenn dieses nöthig wird, um die Gangarten leichter abzuscheiden, verschmolzen werden, wobei eine reichliche Schlacke gebildet wird, und ein Stein, Rohstein, matte crue, das Hauptprodukt ist. Dieser wird als ein erzeugtes Erz behandelt, in welchem das Silber sich in einem concentrirtern Zustand befindet, als in dem Erz vorher, - Roharbeit, Concentrationsarbeit, fonte crue, f. de concentration. - Der Stein wird in Hausen geröstet, während die zur Bleiarbeit bestimmten Erze in eignen Flammösen der Röstung unterworfen werden; der geröstete Stein wird dann der Bleisteinarbeit unterworsen, um aus ihm Silber, Blei, Kupser zu gewinnen, der dabei fallende Stein, Kupferstein, matte de ouivre, enthält Kupfer und Silber, wird nach dem Abrösten durchgestochen, - Schwarzkupserarbeit, fonte des mattes de cuivre, — wobei Schwarzkupfer und Dünnstein fallen. Die weitere Bearbeitung des silberhaltigen Kupfers siehe beim "Kupfer". Das zu diesen Schmelzungen angewandte Brennmaterial besteht in Coaks, Holzkohlen, Steinkohlen, Holz und Torf zum Anwärmen der Oesen. Die zur Roharbeit gebrauchten Oesen sind Halbhohösen, deren Schacht eine von der gewöhnlichen abweichende Construction hat; die Oefen stehen mit einer Fluggestübekammer in Verbindung, um von den sich verslüchtigenden Dämpsen einen großen Theil aufzusammeln. Der Bleistein wird mit Steinkohlen dreimal geröstet, wobei Schwefel und Arsenik verflüchtigt werden, und schwefels. und arseniks. Metalloxyde zurückbleiben. — Die zur Bleiarbeit bestimmten Schlieche werden in einem Flammosen bei Steinkohlenseuer geröstet; das Produkt besteht aus einem Gemeng von schwesels. Blei-, Kupser-, Eisen-, Zink-, Nickel-, Kobaltoxyd, metallischem Silber und einigen arseniks. Metallsalzen. Man verschmelzt gleichzeitig auch gerösteten Stein und Schlakken über Halbhohösen, die in der Gegend der Form tieser sind, als die zur Roharbeit bestimmten, wendet Coaks an, die langsamer brennen,



186 Ausschmelten von Blei aus nicht gerüstetem Bleiglanz.

und giebt weniger Wind; swischendurch wird auch armes Werkhlef. Glätte und andere bleiische Vorschläge mit aufgegeben, so daß das failende Werkblei 1 bis 2 Mark Silber im Centuer enthält. Das Werkblei, wenn es unr I Mark Silber enthält, wird wieder auf die Gicht geneben, wodurch dann gegen 2 Mark haltendes Werkblei fällt, welches treibewürdiger ist. Dabei werden die Schlacken & Loth Silber reicher, allein zur Roharbeit zugeschlagen. Durch dieses Verfahren erspart man öftere Treiben und es geht weniger Blei verloren *).

2) Verschmelzen ungerösteter Erze mit Eisengranalien, Niederschlagsarbeit. Um der der Blei durchs Schmelzen ohne vorausgebende Röstung zu anzuvenden, indem Kalk st. maltate liefert, weil das er her den guten Gang im Das Eisen dagegen giebt e die bedeutenden Mengen, 1 anch ziemliche Kosten verus-

das Eisen am vortheilhastesten ngewendet keine günstigen Rekalcium unschmelzbar ist, dad unmöglich machen svürde. es Produkt, und ist, obschon rad nach verbraucht werden, ich das wohlfeilste Mittel rum

Zweck. Stabeisen würde dem genostchtigten Prozess noch besser entaprechen, als Roheisen, hinderte nicht der höhere Preis die Anwendung, man ist daher gezwungen, zu diesem zu schreiten, und fertigt Eisengranalien, indem man geschmolznes Roheisen in fliefsendes Wasser giefst, Man hat auch wohl versucht, Eisenerze statt des Eisens anzuwenden, allein nicht mit Vortheil, denn während der nur langsam erfolgenden Reduction der Eisenerze müssen die Bleiglanze lange der Hitze ausgesetzt bleiben, was zu beträchtlichem Abbrand und Verstüchtigung Gelegenheit giebt. Eher wendet man einen Antheil Frischschlacken an, die Eisenoxydul enthalten, wodurch Schwefel in schweflige Saure verwandelt wird. Ebenso hat man die Erfahrung gemacht, daß der dabei fallende Stein, wenn mit Holzkohlen geschmolzen wurde, weit mehr Schwefelblei enthielt, als bei Coaks, woraus wohl zu folgern ist, daß erstere nicht die zur vollkommnern Entmischung nöthige Hitze geben, wodurch sich, sobald eine ziemlich ansehnliche Menge Schwefeleisen sich erzeugt hat, eine Doppelverbindung von Schwefelblei und Schwefeleisen bildet. Enthält das Bieierz Kupserkies, so setzt man auch wohl absichtlich nicht so viel Eisen zu, um alles Schwefelblei zu zersetzen, damit ein reicher Bleistein falle, in welchem sich das Schwefelkupfer sammelt; dieser wird einer eignen Anfarbeit unterworfen, um durch dieselbe zuletzt noch Kupferstein zu gewinnen, welcher auf Schwarzkupfer verwendet wird.

^{*)} Lampadius in E. J. Bd. 5. 8. 383.

Niederschlagsarbeit auf der Friedrichshütte bei Tarnowitz. 187

[Ueber die vortheilhastere Anwendung der Coaks bei der Niederschlagsarbeit siehe Karsten in seinem Archiv Bd. 6. S. 92.]

- A. Verschmelzen des Bleiglanzes mit Eisen in Krumm und Halbhohösen.
- a) Mit Coaks. Als Beispiel eines solchen Schmelzprozesses soll eine kurze Beschreibung des auf der Friedrichshütte bei Tarnowitz, in Oberschlesien, gebräuchlichen Verfahrens dienen *). Die Friedrichshütte verschmelzt die Bleiglanze der Friedrichsgrube. Man theilt sie ein in 1) Erze (Stuff-, Wasch-, Graupenerz), welche zwischen 5 und 10 Bergart enthalten, 2) in Schlieche, und zwar Grabenschlieche, welche zwischen 45 und 48 Blei enthalten, und in Heerdschlieche, die nur 35 bis 40 g Blei führen. Die unhaltige Bergart ist größtentheils Kalk und etwas Brauneisenstein. Die Erze schmelzt man über Krummösen, die Schlieche über Halbhohöfen. Die zum Ausschmelzen der Erze angewendeten Schachtösen haben 4½ Fuss Höhe, 18 Zoll Breite, 3 F. Tiese; die Form liegt 15 Zoll über der Sohle des Osens und nimmt zwei Düsen von hölzernen Blasebälgen auf. Der Ofen hat eine ganz ähnliche Einrichtung, wie vorn Seite 178 angegeben worden, zum Absluss des Schmelzprodukts einen Abstich. Ist der Osen mit Steinkohlen gehörig abgewärmt, so wird folgende Schmelzpost binnen 16 bis 17 Stunden bei 48 bis 50 Kbs. Coaks durchgeschmolzen: 100 Centner Erz, 36 C. arme Bleischlacken vom vorigen Schmelzen, 12 bis 14 C. Eisengranalien, 12 C. Frischschlacken, zusammen 136 C. Man gewinnt hievon durchschnittlich 66 Centner Werkblei, aus den reinsten Erzen 67 bis 68,3, welches im Centner \$ bis 2\frac{1}{2} Loth Silber enthalt; 24 C. Bleistein, welcher 2\frac{0}{0}; 27 bis 28 C. unreine Schlacken, welche } bis 38, und 4 bis 5 C. Ofengekrätz (Schur, Ofenbruch, Patzen), welches 6 bis 20 g Blei enthält. Aus sämmtlichen Abgängen und Stein resultiren noch 1 2 C. Werkblei, also ist die Produktion zusammen von reinsten Erzen 68,5 bis 69,8%. Die armen Schlacken werden theils zu folgenden Schmelzen aufbewahrt, theils über die Halde gestürzt, die bleihaltigen Schlacken und das Gekrätz aber für sich durchgestochen.

Zum Schliechschmelzen werden, so wie zum Abgängeschmelzen, Halbhohösen angewendet, denen man früher 20, jetzt aber nur 16½ Fuss Höhe giebt. Ein solcher Osen ist auf Tas. X Fig. 10 in einem senkrechten Durchschnitt nach der punktirten Linie AB Fig. 13, und in einem ähnlichen

^{*)} Manès über den silberhaltigen Bleiglanz von Tarnowitz. A. d. M. Tom. 12. p. 101. — Karsten in seinem Archiv Bd. 6. S. 170. — Thürnagel über das Bleierzgebirge in Oberschlesien, in K. A. I. B. u. H. Bd. 7. 8. 54.

188 Niederschlagsarbeit auf der Friedrichshiltte bei Tarnowitz.

nach der Linie CD derselben Figur dargestellt. Gleiche Buchstaben zeigen in sämmtlichen 4 Figuren 10—13 gleiche Theile an.

a, a das Schachtsutter aus Ziegelsteinen, b die Aussetzmauer, c die Thür, durch welche man zur Gicht d gelangt, e, e mit eisernen Thüren verschloßene Oeffnungen, um zu den Fluggestübekammern gelangen zu können; f die Form, g Gestübbeschle, h Sandlage, i Lehmschle, k Vorheerd, l Stichheerd, m Eisenplatten, durch welche der Vorheerd zusammengehalten wird. Fig 12 stellt einen Grundriss des Schachts dar nach der punktirten Linie EF in Fig. 11; Fig. 13 den Grundriss in der Hübe der Form.

Die Schmelzpost wird aus 100 C. Schliech, 32 Bleistein, 12 his 15 Ofengekrätz, 10 Eisengranalien, 24 Frischschlacken, 100 bis 120 Bleischlacken vom vorigen Schliechschmelzen zusammengesetzt, der Ofen in starke Glut versetzt, und das Nasen befördert. In 40 Stunden ist jene Schmelzpost mit einem Aufwand von 150 bis 155 Kbf. Coaks durchgeschmolzen; das Produkt besteht durchschnittlich in 40 C, Werkblei bei Graben-, und 30 C. bei Heerdschliechen, mit 2 bis 3 Loth Silber im C. aus Stein, welcher auf die Halde gestürzt, Gekrätz, welches bei einer folgenden Schmelzpost zugesetzt wird. Außerdem findet noch ein besonderes Durchsetzen von Gekrätz, Schlacken, Stein vom Erz statt, - Abgängeschmelzen -, wozu auch Eisen und Frischschlacken verbraucht werden, wobei über dem Hohosen in 15 Stunden aus 100 C. 3½ bis 4 C. Werkblei mit 1½ bis 2 Loth Silber im C., bei einem Verbrauch von 34 bis 36 Kbs. Coaks erhalten werden. Man hat auch Heerdschlieche beim Abgängeschmelzen zu 6 bis 76 zugesetzt. — Das Werkblei wird in kleine eiserne Formen gegossen, und in Blöcken von 25 Pfd. Gewicht zum Treibheerd gebracht, wovon weiter unten das Nähere.

Der hei diesen Operationen fallende Stein enthält hauptsächlich Schweseleisen, welchem etwas Schweselblei beigemischt ist. Das zugesetzte metallische und oxydulirte Eisen ist nämlich hinlänglich, um sich mit dem Schwesel zu einem niedern Schweseleisen zu verbinden, während sich das Blei abscheidet; mehr Eisen als ersahrungsmäsig ersorderlich, würde den Schmelzprozes, wegen eintretender schwerern Schmelzung, erschweren. Man schätzt den Schmelzverlust auf 16 des Bleies im Bleiglanz. — Ein ganz ähnlicher Prozess sindet auf der Hütte Gosenbach hei Siegen statt.

b) Mit Holzkohlen. Am Ober- und Unterharz bedient man sich dieses Brennmaterials zum Betrieb der Blei- und Silberhütten, von denen die Frankenscharrner Hütten *) bei Klausthal als Beispiel dienen

^{*)} Lampad. a. a. O. Theil 2. Bd. 2. S. 7. Supplem. Bd. 1. S. 31. — Héron de l'illefosse Richesse minérale, Tom. 3. p. 151. 211.

sollen. Die Begleiter des Bleiglanzes, welcher silberreich ist und etwas Kupfer enthält, sind theils Spatheisenstein, Kalk-, Schwerspath und Quarz, theils Kalkspath, Thonschiefer, Quarz, auch wohl etwas Blende, phosphors. Bleioxyd; Schlieche unter 30 Pfd. Blei werden zur Steinarbeit verwendet. Die Oesen sind Hohösen von 18 Fuss Höhe, an der Gicht ist der Schacht rund und hat 2 Fuss Durchmesser, unten am Sohlstein und bei der Form ist derselbe länglich viereckig, über der Form ist er am weitesten, und gleicht einem Quadrat mit gebrochnen Ecken; von hier ab verengt sich derselbe und rundet sich immer mehr zu. Die aus dem Schacht entweichenden Dämpse gehen durch eine Fluggestübekammer, die in mehrere Abtheilungen getheilt dazu dient, die theils durch den Windstrom aufgetriebnen Schlieche, theils verslüchtigten metallischen Substanzen aufzunehmen; sie ist für 2 Oefen gemeinschaftlich, wird von Zeit zu Zeit gesegt. Ueber dem Vorheerd besindet sich ein Rauchmantel, um die Bleidämpse auszunehmen, welche sich beim Abstechen entbinden; der Rauchfang endigt in die Gestübekammer.

[Die gewöhnliche Beschickung des Schliechs, welcher in 30 Centnern (zu 116 Pfd. gerechnet) 5 7 Mark Silber und 13 bis 13 2 C. Blei enthält, ist folgende: 35 C. Steinschlacken, welche 7 bis 8 Pfd. Blei und Loth Silber enthalten, 10 C. bleiische Vorschläge, Glätte, Heerd, Abstrich, welche 4 C. Blei führen, 4 C. Eisengranalien (von der Altenauer Hütte). Diese Schmelzpost ist in 16 Stunden durchgesetzt, und liesert bei einem guten Gang des Osens, bei einem Aufgang von 330 bis 340 Kbf. Kohlen, 32 C. VVerkblei, mit 5 bis 5\frac{1}{2} Loth Silber im C., 30 C. Bleistein, mit 38 bis 40 Pfd. Blei und 2 Loth Silber im C., Schlacken, welche 3 bis 7 Psd. Blei und 1/2 Loth Silber enthalten, und über die Halde gestürzt werden. Der Bleistein (Schlieclistein) wird in kleine Stücke zerschlagen, mit Holz dreimal geröstet, sodann über Krummöfen unter Anwendung von Coaks mit Schlacken vom zweiten Durchstechen, Schliech von 20 bis 29 Pfd. Blei- und 2 Loth Silbergehalt, Eisengranalien, bleisschen Vorschlägen, Schlacken vom Glättanfrischen beschickt, durchgestochen; das Schmelzen geht weit hitziger, als beim Schliechschmelzen, das Ausbringen beträgt aus obiger Beschickung 12 C. Werkblei, mit 3½ bis 4 Loth Silber, and Stein mit 30 bis 35 Pfd. Blei and 2 bis 2½ Loth Silber im C.; die Schlacken haben 6 bis 10 Psd. Blei und & Loth Silber. Der Stein vom ersten Durchstechen wird dann ebenso, wie der Schliechstein, dreimal geröstet, in Hohösen mit ähnlichen Vorschlägen durchgestochen, und wieder Werkblei, Stein und Schlacken erhalten, welche letztern 16 bis 18 Pfd. Blei enthalten, und zur Schliech- und Steinarbeit kommen. Der hiebei gefallne Stein wird ebenso behandelt, und dann über Krummösen verschmolzen; der vom dritten Durchstechen fallende Stein wird wieder geröstet, zum 4ten Mal über Krummösen verschmolsen, wohei Kupserstein mit 18 bis 20 Psd.

190 Ausschmelzen d. Bleies mit Eisensand. - Gemischtes Verfahren.

Kupser, und 3 bis 3½ Loth Silber, sumer sehr kupstiges Werkblei, welches 4 bis 5 Loth Silber enthält, gewonnen wird. Der erhaltne Kupserstein wird geröstet und über einem Krummosen zu Schwarzkupser durchgestochen, welches auf der Altenaner Hütte nebst dem dortigen durche Saigern entsilbert wird. — Aehnlich sind die Hüttenprozesse auf der Altenauer, Lautenthaler, Andreasberger Hütte.]

B. Verschmelzen des Bleiglanzes mit Eisen in Flammösen.

[Ein solches Schmelzen findet zu Vienne, im Deptmt, de l'Isère, und zu Poullaouen statt, man schmelzt an ensterm Ort 20 C. Bleiglausschliech auf dem Flammheerd mit Steinkoblen, setzt 2 bis 3 C. Eisen zu, rührt um, worauf sich Schweseleisen bildet und auf dem abgeschiednen Blei schwimmt; binnen 15 bis 18 Stunden ist ein Schmelzen geendet, 53 Blei gewonnen, und Stein von sehr geringem Bleigehalt, so dass er nicht weiter durchgestochen wird.]

Verschmelzen der Bleiglanze mit Substanzen, welche Eigenoxyde enthalten.

Man bringt zu Wedrin, bei Namur in den Niederlanden, Blei aus Bleiglanz in Krummösen mit Holzkohlen aus, dessen Gangart fast gänzlich aus Ocker besteht; 100 Kilogr. Erz werden in einer Stunde mit einem Auswand von 32,1 Kilogr. Kohlen verschmolzen und geben 32,2 Kilogr. schr reines Blei. — In der Eissel, bei Commern *) am Bleiglerg, verschmelzt man Bleiglanzschliech, welcher aus dem bleiglanzsührenden Sandstein (Knottenerz) ausgewaschen wird, und einen mittlern Bleigehalt von 32 g enthält, mit Kalk und Frischschlacken. Man mengt den Schliech mit etwa 8 gelöschtem Kalk, arbeitet das Gemeng durch, sormt daraus Schmelzkuchen, und lässt sie trocknen, zerschlägt sie dann in eigrosse Stücke, und giebt sie mit der Hälste des Gewichts Frischschlacken auf Krummösen von 4 Fuss Höhe, und gewinnt bei einem Ausgang von 5 bis 6 Centner Coaks auf 20 C. Schmelzkuchen einige 30 g Blei; in 24 Stunden werden 30 Centner Schliech verschmolzen.

[3) Gemischtes Verfahren, wobei sowohl Rösten als Eisen angewendet wird.

Zu Poullaouen hat man, wegen des hohen Preises des Eisens und des
östern Mangels an demselben, die Schlieche erst im Flammosen geröstet
und unter Zusats von Kohle mit einmaligem Schmelzseuer abgesaigert,
sodann das Gemeng von basisch schwesels. Bleioxyd und Schweselblei
mit 5 bis 6 altem Eisen beschickt, und dadurch weit mehr Blei gewonnen, als nach dem frühern Schmelzversahren über den Krummosen.

— Zu Viconago psiegt man die Schlieche in einem Flammosen au rösten und auszubringen, wodurch etwa ‡ des Bleies gewonnen werden;

^{*)} Ueber den Bleiberg bei Commern, v. Oeynkausen und v. Decken a. a. O. Vergl. vorn Seite 174.

dann setzt man zur steisen Masse 10 g Spatheisensteinschliech, arbeitet alles unter einander und lässt das Gomeng erkalten, zerschlägt die Masse in Stücke und verschmelzt sie über Krummösen.]

4) Schmelzverfahren, um Bleiglanz und Kupferkies zusammen zu verschmelzen.

Beide Erze brechen nicht selten zusammen und lassen sich durchs Schliechziehen nicht ohne Verlust trennen, weil des Kupferkieses nur wenig unter dem Bleiglanz sich findet, und beide oft silberhaltig sind. Im Allgemeinen ist aber zu bemerken, dass die gleichzeitige Verschmelzung beider Erze wegen der bedeutend abweichenden Natur beider Metalle nicht vortheilhaft ist. Als Beispiel zu solchem Hüttenbetrieb können die oberharzer Hüttenwerke, so wie die Silber-, Blei- und Kupferhütten zu Müsen und Littfeld im Siegenschen an-Was den' oberharzer Hüttenprozess betrifft, so ist zestihrt werden. schon auf Seite 189 das Schmelzverfahren auf den Frankenscharmer Hütten bei Klausthal erwähnt worden, und der aus dem Durchstechen des Steins erhaltne Kupferstein und Schwarzkupfer, ein Produkt aus dem den Bleiglanz begleitenden Kupferkies. Die Abscheidung des Silbers aus demselben, so wie die Raffinirung des Kupfers, werden beim Kupfer gelehrt werden.

[Noch ist eines Prozesses zu gedenken, welcher auf der Andreasberger Hütte stattfindet, einer Röstung des kupserhaltigen Steins vom Durchstechen des Schliechsteins, welche man Verblasen nennt. Man setzt diesen Stein zu 30 Centner auf den Heerd eines Spleissosens, eines Treibosens mit gemauerter Kuppel, welcher einen Stichheerd hat, läst durch Gebläselust die leicht oxydirbaren Körper oxydiren und sich in Dämpsen verstüchtigen, wodurch Schwesel, Arsenik, Spielsglanz, aber auch viel Blei, verbrennen und einen gewaltigen Rauch bilden, wobei es unmöglich ist zu sehen, was auf dem Ofenheerd vorgeht. Nach 10 bis 12 (auch wohl 20) Stunden wird der Stein und das VVerkblei abgestochen; man erhält silberhaltiges Blei, Bleistein, welcher an 35 Pfd. Blei und 2 bis 3 Pfd. Kopfer enthält, blei - und kupferreiche Schlakken, welche letztern und der Stein über Krummöfen durchgestochen werden. Der hiebei fallende Stein wird wieder verblasen, was besser und ohne hestiges Dampsen ersolgt, wobei man Kupferstein erhält von 20 bis 25 Pfd. Kupfer und 5 bis 5 Loth Silber, sammt sproden, kupfrigen Werkblei. Schliesslich ist noch anzuführen, dass eine solche Arbeit nur mit kupferhaltigen Steinen vorgenommen wird, nicht mit gewöhnlichem Bleistein.]

Auf den Hütten zu Müsen und Littfeld verschmelzt man Bleiglanz mit Fahlerz zusammen. Der Gehalt der Bleiglanzstuserze ist durchschnittlich 40 bis 45 ? Blei und 1 ; bis 2 Loth Silber; Bleiglanzschliech

192 Schmelzverf, um Bleiglanz w. Kupferkies zusammen zu verschmelz.

40 bis 50% Blei, 1½ bis 2 Loth Silber; Setzgraupen 45 bis 50% Blei, 1½ bis 2 Loth Silber im Centner. Fahlerz und zwer Staferz

- a) 18 bis 24 Loth Silber, 16 bis 20 & Kupfer,
- b) 8 × 11 × × 7 × 9 Pfd. ×
- b) 3 × 4 × × 3\ × 4 × ×

Schliech......3 » 5 » » 2 » 4 » » 10 bis 15 Blei.

Bei der gemeinsamen Schmelzung der Bleiglanze und Fahlerze mit Zusatz von Eisengranslien füllt Werkblei, dessen Silbergehalt 6 his 12 Loth in 100 Pfd., I Bleistein, welcher 10 his 14 Blei, 9 his 12 Kupfer, 1 his 2 Loth Silber enthält, außerdem hauptsächlich Schwefel, Eisen. Die Schlacken von dieser Arbeit enthalten nur eine Spur von Kupfer und Blei. Dieser I Bleistein wird, nachdem er ein Röstfeuer erhalten hat, durchgestochen, wobei wieder Werkblei von gleichem Silbergehalt füllt, wie vorher, und II Bleistein, welcher 6 his 8 Blei, 18 his 24 Kupfer und 1½ bis 2 Loth Silber enthält; die Schlacke führt 2 his 3 Blei, eine Spur Silber. Nachdem dieser II Bleistein einige Rüstfeuer erhalten hat, wird er wie I durchgestochen, es erfolgt dabei wenig Werkblei und der III Blei- oder Kupferstein, welcher 40 bis 48 Kupfer, ½ bis ½ Loth Silber im Centner und einige Procente Blei enthält. Derselbe wird auf Schwarzkupfer, wie unter Kupfer gelehrt werden wird, weiter verarbeitet.

[Nachdem im Vorhergehenden die hüttenmännische Bearbeitung des Bleiglanzes aussührlich gelehrt worden ist, bleibt nur noch übrig, auch von der Verschmelzung der übrigen Bleierze zu handeln. VVas das kohlens. Bleioxyd betrifft, so wird es in England in Flammösen ähnlicher Construction, als bereits beim Verschmelzen des Bleiglanzes angegeben wurden, reducirt, nur macht man die Feuerbrücke höher, vermengt das Erz mit Coaksstückchen und bedeckt es mit alten Schlacken; durch einen ziemlich hohen Schornstein wird eine schnell steigende Hitze hervorgebracht, wodurch das Blei reducirt wird und nach dem Abstich in den Kessel vor dem Osen läust. Das kohlens. Bleioxyd, welches in der Eissel vorkommt, wird mit Kalkstein und Frischschlacken vermengt im Krummosen verschmolzen. Selten kommt phosphor- oder schwesels. Bleioxyd in genugsamer Menge vor, um sür sich verschmolzen zu werden, daher hier auch nichts darüber angesührt werden kann.]

Das Werkblei, Werk, plomb d'oeuvre, rawlead, workable lead, ist kein reines Blei, es enthilt stets Silber (Gold), auch Kupfer, Spielsglanz, Arsenik, (Nickel, Kobalt, Zink), etwas Schwesel, und zwar ein sehr wenig geschweseltes Blei mit Blei verbunden. Um es zu reinigen, und als reines Blei in den Handel zu bringen, gleichzeitig das Silber wo möglich abzuscheiden, wird es dem Treiben aus dem Treibheerd unterworsen, coupoliation, resining. Da nämlich das Silber (und Gold)

sich in der Hitze nicht, aber Blei und die übrigen mit ihm legirten Metalle sich oxydiren, so hat man diese Eigenschaft des erstern benutzt und darauf den Prozess des Abtreibens gebaut. Die Bestimmung, ob ein Werkblei mit Vortheil abgetrieben werden kann, oder nicht, hängt nicht allein von seinem Silbergehalt ab, sondern auch von dem Preis des Brennmaterials und des nothwendig dabei verloren gehenden Bleies. In Freiberg muss alles Werk an 2 Mark Silber im Centner enthalten, geringerhaltiges wird bei der Bleiarbeit wieder mit durchgesetzt; am Harz in den Frankenscharrner Hütten treibt man Blei ab, welches 4 Loth Silber enthält, und auf der Friedrichsbütte in Oberschlesien Werke von 1½ Loth Silbergehalt auf Mergelheerden bei Steinkohlen.

Der Treibheerd ist ein runder Flammosen mit einer besonders angebauten Feuerung und Gebläse zur Oxydation des Bleies und der andern Metalle außer dem Silber; der eigentliche Heerd, sol, ist entweder mit einem ziemlich hohen Kuppelgewölbe überwölbt, wie auf den Harzer Hütten, auch zu Neustadt a. d. D. und a. a. O., oder wie auf den Halsbrückner Hütten bei Freiberg *) und auf der Friedrichshütte bei Tarnowitz u. a. mit einem slachen eisernen Hut bedeckt, welcher inwendig mit Thon ausgeschlagen, durch Ketten vermittelst eines Krahns ausgezogen und auf den Heerd niedergelassen werden kann. Dadurch ist es für den Arbeiter, welcher den Heerd seststößt, leichter, ihn recht sorgsältig ansertigen zu können, und durch die slache Kuppel wird auch ein grüßerer Hitzessekt bedingt, oder, was dasselbe ist, Brennmaterial erspart. Die Construction eines Treibheerds geht übrigens aus der auf Tasel X Fig. 14 und 15 gegebnen Darstellung des Treibheerds auf der Friedrichshütte bei Tarnowitz hervor.

Die Anfertigung des Heerds geschieht also: über die Schlackensohle a wird ein Ziegelheerd b aus Mauersteinen aufgeführt, über welchem die Masse c aufgetragen wird, welche den eigentlichen Treibheerd bilden soll. Hiezu wendete man bisher nur allein gesiebte ausgelaugte Holzasche und gelöschten Kalk oder Thon an, welche angefeuchtet aufgetragen, festgeklopft, und mit ausgelaugter Asche einige Zoll stark belegt und diese festgeschlagen wurde. Darauf wird der Heerd ausgeglichen, mit Leinwandbauschen glatt gerieben und in der Mitte die Spur ausgeschnitten, ein vertiefter Kessel, in welchem gegen das Ende des Treibens das Silber stehen soll, und zwar richtet sich diese nach der zu gewärtigenden Menge des Silbers, endlich die Glättgasse eingeschnitten, durch welche die geschmolze Glätte abfließen kann. Es ist eine Hauptsache bei der Wahl des zur Anfertigung des Treibheerds be-

13

^{*)} Lampad. a. a. O. Theil 2. Bd. 1. S. 292. Taf. B.

I. 2.

stimmten Materials, dass es gehürig porüs sei, und von geschmolznem Bleioxyd nicht angegrissen werde, es muss wohl Glätte verschlucken, aber nicht mit derselben zusammenschmelzen. Han hat in der neuern Zeit durch genaue Versuche auf der Friedrichshütte bei Tarnowitz 1813 ermittelt *), dass Heerde aus Kalkmergel gestossen vortheilhafter sind, als Aschenheerde, es war die Quantität an Kauf- und Frischglätte weit beträchtlicher, der Silberblick reicher, es wurde weniger Glätte vom Hoerd aufgenommen, also weniger bleihaltiger Heerd zum Durchsetzen auf die Oesen geliesert etc. Man sertigt diesen Heerd, in Ermangelung eines natürlichen dazu geeigneten Mergels, aus gepochtem thonigen Kalkstein und schwach gebranntem Thon, in dem Verhältnis von 27: 5, mengt beide genau, und seuchtet sie ein wenig an, worauf sie, wie gewöhnlich, ausgestoßen werden; die Ansertigung kostet aber gegen einen Aschenheerd mehr Zeit. Ist ein Treiben beendet, so wird ein Theil der im Ofen verbliebnen Mergelasche mit neuer gemengt und wieder als Grund aufgetragen, ein anderer als Ueberzug der untern Schicht aufgestelsen,

Soll nun das Treiben beginnen, so werden die bestimmte Anzahl Centner Werkblei in schüsselförmigen Stücken auf den abgewärmten Heerd gelegt, und zwar entweder alle zugleich, oder fürs erste nur ein Theil, und später, wenn schon das Treiben im Gange ist, der andere Theil nachgegeben, was indessen minder gewöhnlich ist. Das Brennmaterial in dem am Treibheerd angebauten Windosen wird über dem Rost d angezündet, gewöhnlich Reissholz, hier bei dem Tarnowitzer Treibheerd Steinkohlen, die Flamme schlägt über die Feuerbrücke e in den Treibheerd, welcher mit einer Haube f bedeckt ist, die aus eisernen Stüben und Blech construirt, mit einem Beschlag gegen die Oxydation des Metalls auf der innern Seite versehen ist; g das Schürloch, h der Aschenfall, i Abzüchte. Die Flamme spielt über dem auf der Heerdsohle ausgebreiteten Metall unter dem (Gewölbe oder) Hut nach dem durch mehrere Zungen in einzelne Kanäle abgetheilten Fuchs k hin, um von dort aus nach dem kurzen Schornstein l zu gelangen; der Zug kann durch den Schieber m regulirt werden. Der Rauch zieht durch den kurzen Schornstein aus einer in der vordern Seite angebrachten Oeffnung ab; n eine Klappe, um beim Abkühlen des Ofens Lust hinzuzulassen, und den Fuchs räumen zu können.

Bald beginnt das Blei zu schmelzen, es sondert sich vom schwerern Silber enthaltenden Blei eine leichtere Legirung von fremden Metallen mit etwas Blei, welche außteigt, und aus Kupfer, Spießglanz, Arsenik, Nickel, Kobalt, Blei besteht. Diese wird, sobald sie gehörig dünaslüssig

^{*)} K. A. L. B. u. H. Bd. 1. 8. 135.

geworden ist, durch die Glättgasse p abgelassen, oder auch mittelst einer eignen Kratze abgezogen, I Abstrich, oder Abzug, crasse, écume de plomb. Hierauf fängt die Oxydation des Bleies an, die erzeugte Bleiglätte ist aber noch sehr unrein, schwarz, von beigemischten Oxyden von Spiessglanz, Nickel, Arsenik, weniger Kupser; sie wird besonders als IIter Abstrich, schwarze Glätte, litharge noir, aufbewahrt, und für sich weiter bearbeitet, da sie Silber enthält. Sobald die Glätte rein zu erscheinen ansängt, beginnt die zweite Periode des Treibens. Jetzt wird weniger stark gefeuert, das Gebläse angelassen. welches durch die Form o die Lust einbläst, und die Glättebildung langsamer betrieben. Da das geschmolzne Blei, wie alle geschmolznen Metalle, mit erhabner Oberfläche auf dem Heerd steht, die Glätte aber im flüssigen Zustand am Rand höher, als in der Mitte, so bildet sich durch diese Eigenthümlichkeit beider rings am Heerdrand gleichsam ein Kranz von geschmolzner Glätte, welche durch die Glättgasse p stetig abfließt, indem diese, so wie der Spiegel der Glätte nach und nach sinkt, tiefer eingeschnitten wird. Da ferner die Glätte auf dem Blei leicht verschiebbar ist, so treibt das Gebläse die an der Obersläche des Bleies entstandne Glätte stets dem Rand zu, aber nie darf alle Glätte abgelassen werden, weil sonst auch Werkblei ablausen würde; Lust berührt die von Glätte entblöste Bleisläche, wodurch eine stete Oxydation unterhalten wird. Die abiliessende Glätte erstarrt und bildet eine seste; schlackige Masse, in Form von Stalaktiten an der Ofenwand und der Hüttensohle. Die Glätte, welche nach den Abstrichen zuerst fällt, ist noch nicht ganz rein, enthält immer etwas Kupferoxyd, Kieselerde, Spuren von Silber. Die letztern Portionen derselben, welche beim Treiben erfolgen, sind relativ die reinsten, sie enthalten aber eingemengte Silberkörner, weshalb dieselben nicht in den Handel kommen, sondern theils für sich verfrischt, theils als bleiischer Vorschlag bei Bleischmelzarbeiten angewendet werden.

Gegen Ende des Prozesses, wenn das Blei immer silberreicher und dadurch strengslüssiger geworden, verstärkt man das Feuer, bis endlich der Silberblick, éclair, erfolgt. Diese Erscheinung ist ganz eigenthümlich: es entsteht eine Bewegung an der Oberstäche des Metalls, und gleich darauf ist die Fläche ganz ruhig, glänzend, hell; Regenbogenfarben zeigen sich mehr im Kleinen beim Treiben auf dem Test, als hier. Hat das Silber geblickt, so werden die Gebläse abgehangen, das Feuer gelöscht, das Blicksilber, argent d'usine, mit warmen Wasser abgekühlt, aus der Spur herausgehoben, und zum Feinbrennen abgeliesert, wovon das Nähere weiter unten mitgetheilt werden wird. :Während des Treibens geht durch Verslüchtigung viel Bleioxyd, auch selbst Silber, und

Theil an den kalten Außenwänden des Heerde niederschligt; man bet eigne Schornsteine mit Condensationsräumen angebracht, allein nur ein Theil wird in diesen wiedergewonnen. Wegen der Bleidämpfe ist auch die Arbeit am Treibheerd der Gesundheit nachtheilig. Ein nicht geringer Theil Glätte (und Silber) zieht sich in den Heerd ein, und zwer in den Aschenheerd weit mehr, als in den Mergelheerd, weshalb dann der bleihaltende Heerd bei dem Bleisehmelzen als Vorschlag mit aufgesetzt wird; man unterscheidet reichen und armen Heerd.

[Treiben auf der Friedrichshätte. Es werden 150 bis 160 Contner Werkblei auf einmal aufgesetzt, wad bie auf 10 bie 14 C. vertrieben, was man Armtreiben nennt, wohei concentrirte Werke abgestochen, end diese, wenn 12 bis 15 Armtreiben erfolgt eind, gesammelt und zu einem Reichtreiben verwendet werden, wobei 14 glöthig. Blicksilber erfolgt. Diese Trennung ist wegen der armen Werke nöthig, um möglichet wenig an Silber und Blei zu verlieren. Binnen 6 Stunden sind die Werke eingeschmolzen, der Abstrick binnen 1 Stunde gezogen, nach 2 Stunden bei starkem Fouer werden die Gebläse angehangen, und das Treiben nimmt bei mässigem Feuer seinen Anfang, welches 36 Stunden bei 160 C. Werkblei dauert, beim Reichtreiben 40 bis 44 St.; diese Zeit ist gegen das Treiben auf Aschenhoerden um etwa 16 Stunden länger, wobei aber auch über 14º Glätte mehr, als auf jenen, erhalten werden, mehr Silber erfolgt und weniger Zwischenprodukte. Von 1343 C. VVerkblei erfolgten 548 C. Kaufglätte, 624 C. Frischglätte, 179 Heerd, 129 bleiische Nebenprodukte, 104 Mark 15 Loth Feinsilber nach dem Feinbrennen, während früher auf dem Aschenheerd nur 88 M. 6} Loth Silber erfolgten.

Anf den Hütten bei Müsen und Littfeld werden 120 C. Werke auf einen Mergelheerd aufgesetzt; der erste Abstrich, welcher Kupfer, etwas Blei, fremde Metalle, 3 bis 5 Loth Silber enthält, wird zu 4 C. bei der Steinarbeit mit aufgesetzt. Nach dem Abziehen des ersten Abstrichs wird das Gebläse angehangen, und es erfolgt der zweite Abstrich, gegen 14 bis 15 C., mit & bis & Loth Silber; die Abscheidung desselben erfordert mehr Zeit, als die der Glätte, weil die dortigen Werke viel fremde Metalle enthalten. An Frischglätte erfolgen gegen 80 C., welche höchstens & Loth Silber enthält; an Kausglätte 10 bis 12 C. mit einer Spur Silber. Der Heerd beträgt 19 bis 60 C. mit 50 bis 60- Blei - und & Loth Silbergehalt. — Auf der Saigerbütte bei Hettstädt im Mannsfeld und bei Neustadt a. d. D. (welches VVerk eingehen soll) wird das durch Saigern aus dem mannsselder silberhaltigen Schwarzkopser erhaltne Werkblei auf Mergelbeerden getrieben. Das Treibblei enthalt 7 bis 72 Loth Silber im Centner; das Blicksilber ist 142 löthig, die Glätte enthält Kupferoxyd und & bis & Loth Silber, sie wird beim Dörnerschmelzen zu Gate gemacht. - Auch auf den Halsbrückner Hütten

bei Freiberg sind die Mergelbeerde eingeführt, so auch in Schweden zu Fahlun ') und Sala.

In England, bei Alston-Moore, treibt man in Flammosen, refining furnace, **) mit beweglichen Testen, cupel, test; man schlägt in einem ovalen eisernen Ring mit Eisenstäben den Test, ein Gemeng von Knochenund Farrnkrautasche; ist derselbe fertig, so wird er in den Flammosen geschoben. Dieser hat einen 40 Fuss hohen Schornstein und einen durch eine Zunge von Ziegeln getheilten Fuchs, damit die Flamme den Ofenraum überall gleichmässig bestreiche; das Gebläse ist der Glättgasse, gute way, gegenüber. Sobald der Test durch langsam gesteigertes Feuer von Steinkohlen gehörig abgewärmt ist, wird das in einem eisernen Kessel ausserhalb des Osens geschmolene Werkblei auf den Test mit eisernen Löffeln getragen, etwa 5 Centner auf einmal, und, wenn es sich mit einer Oxydbaut bedeckt hat, das Geblüse angelassen, welches in der Richtung der größern Axe des Tests denselben bestreicht. So wie durch das Absliessen von Glötte der Spiegel des Werkbleies auf dem Test gesunken, wird neues Werkblei aus dem Kessel hinzugebracht. Binnen 16 bis 18 Stunden werden 84 Centner Blei getrieben, und Reichblei gewonnen, welches auf dem Test des Feinbrennosens sein gebrannt wird. Dies geschieht auf einem ganz gleichen Test in demselben Ofen, nur hat der erste eine Spur, und es wird keine Glätte dabei abgezogen. — Lampadius Versuche bei Steinkohlengasseuer zu treiben, in E. J. Bd. 5. S. 206. Bd. 6. S. 199, 381. (nicht praktisch).]

Das Blicksilber, welches noch durchschnittlich 13 bis 13 Loth sremde Metalle enthält (vergleiche das oben Gesagte), wird nun dem Feinbrennen unterworfen, d. h. nochmals auf dem Test getrieben. Weil nämlich beim eigentlichen Abtreiben wegen der nöthigen Hitze zu viel Silber verloren gehen würde, wenn man das Treiben weiter als bis zum Blick fortsetzen wollte, so geschieht das letztere in einem kleinern Maasstab auf einem aus gesiebter, ausgelaugter Holzasche gesertigten, mit einer Lage von Knochenasche überzognen, wohl abgewärmten Test, d. h. einer schüsselartig gestalteten Kapelle, die in einer gusseisernen Form ruht; neuerdings hat man sich auch zu den Testen des Mergels bedient, und hie und da Mergelteste eingesührt. Das Feinbrennen geschieht nun entweder unter Muffeln, aus feuersestem Thon gesertigt, wie z. B. am Harz zu Klausthal im Laboratorio der Münze, in Schweden u. a. O., oder vor dem Gebläse, wie in Freiberg im Brennhaus. -Bei ersterm Verfahren werden 50 bis 70 Mark Blicksilber mit weichem Blei in einem durch Erfahrung bestimmten Verhältniss zusammen auf den Test aufgesetzt, letzteres um das Kupfer zur Oxydation zu bringen und

^{*)} Bredberg in E. J. Bd. 6, 8, 195.

^{**)} Dufrenoy u. Beaumont a. a. O. p.410, 427. K. A. etc. 372, 393.

es durch die gebildete Glätte vom Silber un entfernen. Die Muffel wird durch Kohlen auf dem Heerd von Außen erhitzt und in gehöriger Gluth erhalten. Das Blei schmilzt ein, verbindet sich mit dem Blieksilber, Angt durch den Strom zutretender atmosphärischer Lust an sich zu oxydiren, so auch das Kupfer, die Oxyde ziehen sich in die portee Masse des Tests, welcher geräumig genug sein muß, um alles Bleioxyd aufzunehmen, bis endlich der Silberblick sich zeigt (siehe oben); darauf werden die Musseln abgekühlt, das erstarrte Brand- oder Foinsilber berausgenommen, auf dem Ambes zusammengeschlagen, abgekehrt und an die Münzwerkstätten abgelissert; es enthält dann meist 15 Loth 14 bis 15 Gran fein Silber in der Mark, 3 Gran fremde Metalle; seltner erreicht man 15 Loth 16 Gran, - Bei dem Feinbrennen vor dem Geblise setzt man z. B. 50 Mark auf den Test, thells ohne allen Zusetz von Blei, theils, wenn das Silber kupferhaltig, ein wenig Blei hinzu, schmelzt unter Holzkohlen vor dem Wind ein, und unterhält das Treiben, bis der Blick sich einstellt. Hiebei geht etwas Silber durch den Ranch verloren, weshalb man Nichtstange anbringt. Dass die Teste, in denen die kupfrige Glätte und auch Silberkörnchen sich befinden, wieder mit zu Gute gemacht werden, versteht sich von selbst, sie werden bei der Bleiarbeit mit durchgeschmolzen.

[Ueber die Erscheinung des Spratzens beim Feinbrennen des Silbers. Man versteht unter Spratzen, rocher, die Erscheinung, dass während des Erkaltens aus dem Innern der Silbermasse ästige Verzweigungen hervorgetrieben werden; es tritt nur bei gehörig feinem Silber ein und bei hinlänglich großen Massen, die langsamer im Innern erstarren; die hervorgetriebnen Partien treten oft viele Zolle heraus, zum Theil sogar krystallinisch. Als Ursach dieser Erscheinung gab Lucus *) und Chevillot **) eine Sauerstoffgasentwickelung an, welche im Moment des Abkühlens stattfindet; es nimmt nämlich geschmolznes Feinsilber aus der Lust Sauerstoffgas auf, lässt es aber beim Erstarren entweichen, wie neuerdings auch Gay-Lussao ***) bestätigt gesunden hat. Ein Gehalt von einigen Procenten Blei, Kupser verhindert das Spratzen.]

Es bleibt nun noch übrig zu erwähnen, auf welche Weise die Glätte und der zweite Abstrich, die schwarze Glätte, durch Frischen zu Gute gemacht und das von letztern erhaltne Blei rassinirt wird.

1) Glättanfrischen, revisication, sonte de litharge. Um aus der Frischglätte Weichblei, Frischblei, Kausblei, plomb rassiné, pl. doux, pl. marchand, resined lead, zu gewinnen, braucht man nur eine

^{*)} S. n. J. Bd. 23. S. 187. **) Das. S. 190. ***) P. A. Bd. 20. S. 618.

Reduction in Berührung mit Kohlen einzuleiten. Man wählt zu dem Ende recht reine Glätte aus, welche möglichst wenig Silber enthält (die Lokalität muß hiebei entscheiden, wie groß dieser Silberverlust sein darf), und schmelzt sie theils über Schacht-, theils in Flammösen. Das erstere Versahren findet auf der Friedrichshütte über 5 Fuß hohe Krummösen mit Steinkohlen statt; 100 Centner Glätte werden binnen 8 Stunden mit 14 bis 15 Scheffel Kohlen reducirt, und 89° mit ½ bis ½ Loth Silber und 13 bis 16 Centner Schlacken gewonnen. Diese werden über einen Halbhohosen mit Coaks mit einem Zuschlag von 10° Eisenfrischschlacken, 2° Eisen, 5° Kalkstein durchgestochen, wobei 20 bis 21° Blei mit ½ bis ½ Loth Silber im C. in 26 bis 28 Stunden erhalten werden, und 75 bis 80 Kbs. Coaks ausgehen. Die Schlacken hievon dienen gewöhnlich als Flussmittel zum Schliechschmelzen. Die gesammte Bleiproduktion beträgt demnach 92 bis 92,2° Das Blei wird in eiserne Mulden gegossen und kommt in Blöcken in den Handel.

[Auf Tafel X ist in Figur 16 und 17 der Oberharzer Glättanfrischofen dargestellt, und zwar in der ersten Figur in einem vertikalen Durchschnitt nach der punktirten Linie AB der zweiten Figur; diese stellt einen vertikalen Durchschnitt des Ofens mitten durch die Form dar. a, a die Ofenpseiler, b, b Futtermauern des Schachts, e die muldenförmig ausgeschweiste Spur, d der Vortiegel, e der Gestübbeheerd, s der Abstich zum Ablassen des Bleies in den Stichheerd, g die Form, h der Sohlstein aus Granit, oder Sandstein, über welchem die Sohle i aus Gestübbe geschlagen wird, wie der Vorheerd, der durch eiserne Platten zusammengehalten.

Man hat auch zur Reduction der Glätte sich des niedrigen schottischen Ofens bedient (zu Pezey), und bei Holzkohlen 90% VVeichblei erhalten. — In England frischt man die Glätte in Flammösen, die ein niedrigeres und slacheres Gewälbe haben, als die Bleiglanzschmelzösen, der Heerd ist gegen den Fuchs zu vertiest, steigt aber dann wieder etwas an; der Fuchs steigt gleichfalls schräg an. Hier sammelt sich ein seiner Stanb von Bleioxyd, Bleirauch, resiner's sume, lead-smoke, white powder, welchen man als Anstrichfarbe verbraucht. Man breitet aus dem Heerd eine Schicht Steinkohlen aus, und läst dieselbe in Brand kommen, darauf wird ein Gemeng von Glätte und Kohlenlösche über den Heerd ausgebreitet, die Hitze gleichmäsig erhalten; das Bleisliest in einen eisernen Kessel ab, und wird aus diesem in Mulden gekellt. Binnen 9 bis 10 Stunden werden 126 Centner Glätte reducirt, die Schlacken über einen Krummosen verschmolzen. — Aehnlich verfährt man auch zu Poullaouen.

Neuerdings hat Madelaine *) einen eignen cylindrischen Schachtofen

^{*)} Industr. T. 3. p. 233. Planch. 12.

eigner Construction zu diesem Zweck sugegeben; von 10 Zeil Höbe und 8 Z. Durchmesser, der sich auf die Einrichtung der schottischen gründet. Es bedarf dabei keines Geblüsts, indem durch einem auf den Schachtosen aufgesetzten 4 P. haben blechernen Schornstein, und über der Schachtsohle angebrachte 4 Luftkanile, ein Luftung, sich etwegt, welcher die nöthige Hitze gewährt; die Sohle des Ofene ist absolussig, so dass das Blei abläust und durch ein blechernes Sieb in einem untergestellten gusseisernen Kessel läust. Man wendet & des Gewichts des Frischbleies Holzkohlen an. — Volsin Ofen zum Glättansrischen B. d. 1. soc. d'Encour. 1830. p. 216.

2) Der Abstrich, écume de plomb, die schwarze Glätte, enthält hauptsächlich Spielsglanz, Kupfer, Arsenik, Zink, Nickel, Kobalt, Blei, Silber. Nach Berthier*) ist das Spielsglanz darin als Schwefelspielsglanz mit Bleioxyd verbunden, herrührend von einer Beimengung von Bleistein unter dem Werkblei; das Spielsglanz beträgt mitunter i der Masse. Man setzt den Abstrich über Krummösen mit Coaks und Frischschlacken durch, in Schlesien mit Eisenfrischschlacken und selbst etwas metallischem Eisen, und erhält dabei Abstrichblei, Hartblei, plomb aigre, pl. d'écume, ein mit Spielsglanz, Kupfer etc. legirtes Blei, welches, wenn es Silber enthält, der Entsilberung unterworsen, sonst aber, wenn es Spielsglanz enthält, zum Typengus, und, wenn es Arsenik führt, zur Schrotsabrikation verwendet wird.

[Bischoff analysirte Hartblei von Holzappel im Nassauschen und fand 81,27 Blei, 16,40 Spielsglanz, 2,29 Kupfer, 0,04 Zinn und Spuren von Eisen. Eine andere Portion enthielt 15,18 Spielsglanz.]

Man pslegt auch das Abstrichblei zu saigern und zu treiben, um es von dem Uebermaals der fremden Metalle zu besreien; der erste Prozels wird dann anwendbar, wenn das Abstrichblei nur Kupser, Nickel, Kobalt, wenig Spielsglanz, Arsenik enthält, der letzte, wenn es reich an diesen letztern Metallen ist. So geschieht es zu Freiberg.

3) Der Heerd, fonde de coupelle, und das andere Bleigekrätz wird entweder, wie schon oben Seite 189 angegeben worden, bei der Bleiarbeit als Vorschlag mit anfgesetzt, oder für sich aufgearbeitet; auf der Friedrichshütte gewinnt man aus 100 Centnern mit 10 bis 12% Frischschlacken und ½ bis ½% Eisen, bei 36 Scheffel Steinkohlen in 15 Stunden: 66 bis 68 C. Werkblei mit 1½ bis 2 Loth Silbergehalt und Schlacken, die auch noch 10 bis 12% Werk von 1 Loth Silbergehalt liesern.

[Bleibergbau und Hüttenwerke sind im preussischen Staat: in Oberschlesien bei Tarnowitz, Friedrichshütte; im Regbzk. Aachen zu Cornely-

^{*)} K. A. f. B. u. H. Bd. 11. S. 410.

münster, Gressenich, Bleibuir, Keldenich, Schleiden, Austols, Scheven, Stolberg; Regbzk. Trier zu Bleialf, Allenbach, Grach, Bernkastel; Regbzk. Cöln, Commern am Bleiberg, Bröl, Wielberg, Pochwerksbütte; Regbzk. Coblenz, Alsauer Hütte bei Linz a. Rh.; Regbzk. Arnsberg, Kreis Siegen, die Hütten zu Müsen, Littfeld, Gosenbach, Eiserseld, Rothenbach, Deuz. — Die Bleiproduktion im preussischen Staat betrug:

Centner				
Oberbergamtsdistrikt. 1825 a) an Kaufblei.	1826	1827	1828	1829
26,568	5,944 18,125 <u>}</u>	5,312\{ 18,661\{	5,353\frac{3}{2}	2,728 \ 13,302 \
26,568	24,069}	23,9734	23,323	16,031
9,262	6,832 897	11,171 ,1,015}	12,068 861 \$	4,023 1,875 <u>}</u>
9,262	7,729	12,186	12,930	5,898
	1825 26,568 26,568 9,262	1825 1826 26,568 5,944 18,125½ 26,568 24,069½ 9,262 6,832 9,262 7,729	1825 1826 1827 26,568 5,944 5,312\frac{1}{2} 18,125\frac{1}{2} 18,661\frac{1}{2} 26,568 24,069\frac{1}{2} 23,973\frac{1}{2} 9,262 6,832 11,171 897 1,015\frac{1}{2} 9,262 7,729 12,186\frac{1}{2}	1825 1826 1827 1828 26,568 5,944 5,312\{ 5,353\{ 18,125\{ 18,661\{ 17,970\{ 26,568 24,069\{ 23,973\{ 23,323\{ 897 1,015\{ 861\{ 12,930\{ 23,930\{

Rheinischer 30,764 41,815 41,147 11,906 28,3914

Die Abnahme der Produktion an Blei liegt in den wohlseilen Preisen, zu welchen man namentlich spanisches Blei kausen kann, welches jetzt in großen Massen in den Handel kommt. Das oberschlesische Blei und die Glätte sind aber vorzüglich rein, und übertressen darin viele andere Sorten.

Englands Bleiproduktion betrug im Jahre 1828 47,000 Tonnen = 924,332 preuß. Centner; Frankreichs im Jahr 1826 nur 1830; an Glätte 5137; an Alquifoux 1642 metr. Centner. — Ueber die verschiednen Bleierze, deren Vorkommen, die verschiednen Methoden, das Blei auszubringen, findet man einen sehr belehrenden Artikel von Guyeniveau im D. d. sc. n. Tom. 41. pag. 411 — 548.]

Eigenschaften des Bleies. Das reinste Blei, welches man aus dem salpeters. Oxyd durchs Glühen und Reduciren des Oxyds mit schwarzem Fluss erhält, hat eine bläulichgraue Farbe, Bleigrau, auf frisch geschabten Stellen starken Metallglanz, läuft aber bald an der Lust an und wird blind; man kann es in regelmäsigen Oktaëdern angeschossen erhalten. Es ist, wenn es ganz rein und langsam gekühlt, sehr weich, im entgegengesetzten Fall, wenn es fremde Metalle, Arsenik, Kupfer, Spielsglanz etc. enthält, hart, Hart blei; das reine lässt sich sehr leicht biegen, schaben, schneiden, in dünne Taseln walzen, aber nicht gut in dünne Drähte ziehen, da es keine bedeutende Cohärenz besitzt. Ein Draht von 0,88 paris. Linien Stärke zerriss bei 11,5 Psd. franz. Gewicht Belastung; ein Stab von ½ Zoll engl. ins Geviert Durchschnitt bei 6 Z. Länge zerriss bei 114 Psd. Belastung. Das Blei färbt aus Papier, Holz gerieben

etwas ab, ertheilt dem Finger beim Ansasen einen widrigen Gerneh; specis. Gewicht 11,33 bei 16° Kupfer, nach Andern 11,44. Das Blei dehnt sich beim Erwärmen von 0° bis 100° um

0,002719 Guyton de Morveau 0,002866 Smeaton

ungeführ zio. Ueber den Schmekspunkt

o,002902 Horner
sind die Angaben sehr verschieden: mach Biet bei 2620, bei 3120 mach
Guyton de Morveau, nach Dulten und Grighten erstarrt es bei 3220, es
geräth ins Kochen bei lebhafter Rothglühhitze, und verdampst, die
Dämpse sind der Gesundheit nehr nachtheilig. Blankes Blei wird vom
Wasser, ganz besonders von destillirtem, aller Salze beraubten W. angegriffen, es bildet sich Bleioxydhydrat in weisen Schuppen, welche im
Wasser schweben, und darch Filtriren abgeschieden werden können,
zum Theil aber sich auch in der wertigen Kohlensäure das W. sufficen.

Anwendung des Bleies. Dieselbe ist sehr mannichfaltig, z. B. Bleiplatten zu Siedepfannen für Alann, Vitriol, Schweselszure, nicht für. Soole, wie es früher nicht seiten geschah, wegen der Gestihrlichkeit des Chlorbleies für die Gesundheit; dünne Bleiplatten zum Einpacken (Tabakblei), zum Verband kleiner Glasscheiben in Fenstern (Fensterblei), zum Dachdecken (Bleidächer von Venedig); bleierne Cisternen und Wasserröhren sind der Gesundheit nachtheilig, was schon die Römer wussten, allein bis auf den heutigen Tag noch in Holland, in den Rheinprovinzen, unter andern in der Eissel ganz gewöhnlich. Man gebraucht Blei zum Vergießen von Klammern, Haken in Stein, zum Kugelund Schrotguss; zur Darstellung von Bleiweiss, Bleigelb, Mennige, Bleizucker (essigs. Bleioxyd), überhaupt vieler Bleipröparate; zum Abscheiden des Silbers vom Kupfer durchs Saigern, zum Reinigen des Silbers von fremden Metallen, als Kupfer, Spiessglanz etc. durchs Abtreiben. Mancherlei Legirungen des Bleies mit Zinn, Wissmuth und andern Mctallen finden Anwendung.

Ansertigung von dünnen Bleiplatten. Ehe man das Blei dem Walzen unterwarf, wurde alles Tabaksblei etc. gegossen, man glaubte, es würde durchs Gießen weniger sehlerhaft, als durchs Walzen. Man ist aber jetzt immer mehr davon zurückgekommen, und wendet zum Walzen ein möglichst weiches reines Blei an. Das Walzwerk ist leichter konstruirt, als für Eisenblech, hat sehr lange Walzen, hinter den Streckwalzen liegen noch mehrerere Leitwalzen, um das Verbiegen der unter den erstern hervortretenden Bleitaseln zu verhindern. Ist das Blei nicht recht weich, so zeigen sich Kantenrisse, namentlich beim Dünnauswalzen. (In Oberschlesien ist ein Bleiwalzwerk zu Friedrichshütte, im Trierschen

zu Dilliagen, zu Commern am Bleiberg u. a. m.). - Um Bleitafeln zu gielsen, hat man theils gulseiserne, theils Blechformen, oft gielst man aber auch auf einem aus eichnen Bohlen gesertigten, mit seinem Sand gleichförmig belegten Gießtisch, welcher an drei Seiten überstehende Ränder hat, auf denen dann nach erfolgtem Guss ein Abstrichlineal, ráble, hingleitet, wodurch das Blei schnell fortgesührt, und das überflüssige abgestrichen wird. Die Tasel ist ein wenig geneigt, Das Blei wird aus einer Pfanne mit breitem Ausguss, nach vorgängigem Abziehen alles Oxyds, ausgegossen; man hält die Hitze des Bleies zum Guss für die Beste, wenn ein Blatt Papier auss Blei gehalten zwar braun wird, aber sich nicht entzündet. Allein bei der größten Uebung der Arbeiter können auf diese Art doch keine ganz gleichen, glatten und dünnen Bleitafeln gefertigt werden. Man bedient sich mit Vortheil zum Guss von möglichst glatten Taseln einer dicken Sandsteinplatte von feinem Korn, mit einer hölzernen Einsassung am Rand, deren Höhe die Dicke der Platte bestimmt. So gegossne Platten können leicht zu dünnem Blech, wie das Tabaksblei ist, ausgewalzt werden, welches man früher über Leinwand gols, welche, in einen Rahmen ausgespaunt, mit Kreide und Eiweis bestrichen wurde. - Die Chinesen sertigen die zum Verpacken des Thees bestimmten dünnen Bleiplatten dadurch, dass sie des geschmolzne Blei auf einem glatten mit Papier überzognen Ziegel gielsen, einen zweiten schnell darauf legen und beide rasch zusammenpressen, indem ein Mann darauf tritt.

[Voisin Verbesserungen beim Guls von Bleiplatten, D. p. J. Bd. 36. S. 219.]

Bleiröhren, wenn sie nicht einen geringen Durchmesser haben, werden aus Bleitaseln zusammengesetzt, diese werden vergossen theils mit einer Legirung von Blei mit 1, 1 Zinn, welche leichter schmilzt, als Blei, theils mit reinem Blei; zu dem Ende werden die Löthstellen aneinander gedrückt, mit Lehm auf beiden Seiten ein Rand gemacht und nun das geschmolzne Blei nicht zu heiss darauf gegossen, so dass es längs den an einander gelegten Rändern berunterlaufen kann. Röhren von einem Durchmesser unter 2 bis 3 Zoll werden über einen Dorn gegossen und dann auf der Ziehbank gezogen, wodurch sie dicht und von Aussen und Innen sehr glatt erhalten werden. Die Geschwindigkeit beim Ziehen muss gering sein. (Auf der Friedrichshütte werden auch Bleiröhren gesertigt). - Man hat auch Bleiröhren ohne Ende in England verfertigt, indem aus geschmolznem Blei, welches in eine Form mit eingelegtem Dorn stetig einsloss, durch gleichsormiges Umdrehen einer Trommel, an welcher der Ansang der Röhre besestigt war, die fertige Röhre gezogen wurde.

Clebur die Amfertigung vom Machaill glober Dogue Bar & Schliff Bd. 11. S. 177. Bd. 17. S. M. H. Denerfpling directions distributed Tour - Se page 283. Tom. 7. p. 100 confel, a come in a free crise uses Schrotfabrikation, granalies de plomb, pl. de sênees, vhot. Des bjenn am besten brauchbare Material ist das Hartblei, welches Spielealuaz und Arzenik enthält; man setzt demselben, so wie auch dem Kaufblei, Arsenik zu, thoils metallisches A. (Fliegenstein, Kobalt), theils Operment (Schwesclersenik), auch weißen Arsenik (arsenige Säure), und

zwar dem Hartblei weniger, dem weichen am meisten; 3 bis 1 Pfd. auf den Centner, nach Andern 22 auf Blockblei. Ein zu großer Zusatz bedingt eine Einsenförmige Abplattung der Körner, und zu wenig macht, date dieselben auf einer Seite sich abplatten, oder länglichrund erscheirien; sinchaltiges Blei giebt längliche Nadeln. Man schmilzt das Blei in gulieleernen Kesseln, bedeckt mit Kohlen, um die Oxydation mög-Behet zu vermeiden, setzt den Arsenik nach und nach hinzu, und rührt mich jedem Zasatz das Gemisch durch. (Wurde amenige Säure augewender, so bildet sich Arsenikblel, und arseniksaures Bleionyd.) Die Durchschläge, durch deren Löcher das Blei hindurchläuft, sind von Eisoublech, etwa t Fuls im Durchmesser, halbkuglich gestaltet, die Löcher you geneu gleichem Kaliber, ohne Grad; man hat mehrere Durchschlige, deren Löcher sehr verschieden sind, nach dem Kaliber des Schrote. No. 0 das größte, No. 9 das feinste (Vogeldunst); in England giebt es 12 Nummern. Man arbeitet gleichzeitig mit 3 Durchschlägen, die durch glühende Kohlen heils erhalten werden, die Temperatur des Bleies mus für die verschiednen Nummern verschieden sein, für die feinsten höher, als für die gröbera. Der Guls geschieht theils in Thürmen, oder hohen Gebinden (Schrotthurm), oder in Schüchten; je feiner die Nammer des Schrots, deste geringer braucht die Höhe zu sein, je größer aber das Kaliber, desto höher, weil große Bleitropfen mehr Zeit gum Abkühlen erfordern; 90 Fuß reicht aus für No. 4 bis 9, 150 F. für No. 3 bis C. Auf der Sohle des Schackts oder Thurms ist ein Gefile mit Wasser halb angefüllt anfgestellt, in welches die Schrote fallen. Soll der Guss geschehen, so trägt man erst die Bleissche, welche sich auf der Metallifische gesammelt hat, in den Durchschlag, drückt dieselbe ringsum an, diese bildet gleichsem ein Filtrum, durch welches sieh das Blei hindurchzieht, darauf gielst men löffelweis das Metall hinein, damit es nicht zu schwell durchläuft. In dem Wasterkasten finden sich dann die Schrote, sie sind aber nicht völlig gleich groß, müssen daher, und weil man auch meist gleichseitig verschiedne Nummern verfertigt, durch Siebe sortirt werden. Man gebraucht immer 2 verschiedne Siebe, eins über dem andern, und swar das feinere unter dem gröbern, so dals die

größern auf dem obern bleiben, die kleinern Schrote auf dem zweiten, und die seinern durch dieses durchsallen. Dann werden die runden von den sehlerhasten dadurch gesondert, triage, dass man dieselben auf einer mit Rändern versehenen Tasel ausschüttet, die sehr wenig geneigt ist und hin und her in horizontaler Richtung bewegt wird; hiedurch lausen die runden herab, die andern nicht. Erstere werden dann abgeschlissen und geglättet, rodage et lustrage, man schüttet sie in eine Tonne mit Graphitpulver, welche mittelst einer Kurbel um ihre Axe gedreht wird, letztere werden wieder eingeschmolzen. Man rechet 2° Blei als Verlust.

[D. t. Tom. 10. pag. 313. — Das englische Verfahren steht in D. p. J. Bd. 38. S. 355 beschrieben, Abbildung Taf. VIL Fig. 42. — Mans hat in England Schrot mit Quecksilber angequiekt (überflüssig und schädlich). — Schrotfabriken sind im preußischen Staat unter andern su Altenplatow bei Magdeburg, zu Abbenrode, Mühlheim a. Rh., VVesel, Neuwied; in Goslar am Harz wird, so wie zu Freiberg, auch Schrot fabricirt. — Ueber Kugelformen und deren zweckmäßige Einrichtung siehe D. p. J. Bd. 32. S. 21. J. d. k. k. p. I. Bd. 4. S. 574. — Prechtl's Encyklopädie Bd. 2. S. 380. — Ueber die Ansertigung des Fensterbleies daselbst S. 388.

Legirungen des Bleies.

Mit Zink. Zink macht das Blei härter, giebt ihm die Fähigheit Politur annehmen zu können, dabei behält die Legirung Geschmeidigkeit, selbt wenn 2 Theile Z. auf 1 Th. Bl. genommen werden. — Mit Eisen. Eisen lässt sich mit Blei direct nicht vereinigen, wird aber Stabeisen mit viel Bleiglätte und Kohle zusammengeschmolzen, so erhält man bleihaltiges Eisen von grobblättrigem Gestige, spröde, ohne hart zu sein; nach Versuchen von Karsten hatte Eisen 2 Blei ausgenommen, wogegen Blei kein Eisen ausnahm. Nach im Großen angestellten Versuchen beim Eisensrischen mit 1 bis 2 Glättezusatz wurde das Eisen nicht im geringsten verdorben, und nicht bleihaltig gesunden.

Das Blei giebt mit Sauerstoff 4 Verbindungen.

- 1) Bleisuboxyd, Bleissche, entsteht an der Oberstäche von Blei, wenn es an der Lust liegt, noch rescher beim Erhitzen des Metalls; ein schwärzlichgrauer Staub, welcher in höherer Hitze in Oxyd und zum Theil in Ueberoxydul übergeht. Es wird auch durch trockne Destillation von sauerklees. Bleioxyd erhalten, geht mit Säuren keine Verbindungen ein.
- 2) Bleioxyd (gelbes), Massikot, Protozide de plomb, Pr. of lead (Neugelb, Königsgelb) wird auf verschiedne Weise erzeugt, theils

durchs Glühen von kohlens., sulpeters., sauerklees. Bleioxyd, theils durchs Verbrennen des Bleies, (Bleiblumen). Es erscheint theils gelb, theils etwas rothlichgelb von Farbe, besonders das aus dem kohlens. Bleioxyd bereitete; es ist in : Waser sehr wenig löslich, und zwar nur im reinen, nicht im Brunnenwasser wegen der aufgelösten Salze, schmilst leicht zu einer durchsichtigen, gelben, glasartigen Masse, Bleiglas, jaune minéral, specif. Gewicht des geschmolznen 9,5; es krystallisirt auch wohl in goldgelben, ginzenden Schuppen, in regelmäßigen Dodekaëdern; Bleiglätte greist Schmelztiegel sehr stark au, indem sie Kieselerde auflöst (vergl. I. Scite 21, 516). Bleioxyd sublimirt sich zum Theil in der Weissglühlitze, und zerlegt sich theilweis, indem Blei sich absendert. Es scheint mit Wasser ein weilees Hydrat zu bilden, welches beim Pracipitiren eines Bleisalzes durch ein Alkali niederstillt, theils auch durch Einwirkung von sart gepulvertem Bleioxyd auf Wasser entsteht. Bleioxyd besteht aus 92,83 Blei und 7,17 Sauerstoff, giebt mit den Säuren theils farblose, weiße, theils gefürbte Salze, welche säß; schrumpfend schmecken, und giftig wirken, durch Schwefelwasserstoffgas schwarz, von Cyaneisenkalium und von schwesels. Salzen weiß nicdergeschlagen werden; Zinn und Zink schlagen aus den Auflösungen der Bleisalze metallisches Blei nieder. Aetzendes Kali, Natron, schlägt zwar Bleioxydbydrat aus den Salzen weiß nieder, allein im Ueberschuß zugesetzt lösen sie den Niederschlag wieder auf, indem das Bleioxyd wie eine schwache Säure sich verhält, und sich mit Alkalien und Erden verbindet. 11 Theile ätzendes Kali, 13 Th. ätz. Natron lösen einen Theil Bleioxyd auf.

Bleiglätte, Glätte (Gold-, Silberglätte), litharge, wird beim Abtreiben des Bleies vom Silber im Großen gewonnen (siehe vorn Seite 195). Dieselbe ist stets durch Kupferoxyd (Spießglanz-, Nickeloxyd etc.) verunreinigt, enthält auch etwas Kieselerde, oder kiesels. Bleioxyd, etwas Kohlensäure, woher es kommt, daß sie mit Säuren übergossen braust; sie enthält besonders dann viel Kohlensäure, wenn sie gepulvert lange an der Lust gestanden hat, und verwandelt sich dann selbst oberflächlich in kohlens. Bleioxyd. Die Glätte kommt entweder in blaßgelblichen Stücken vor, Silberglätte, die nicht selten etwas ins Graue und Grünliche stechen, oder in losen röthlichen Schuppen, Goldglätte. Man erhält viel Glätte von Goslar am Harz, aus England. Sie wird hauptsächlich zur Glasur des Töpferzeugs, zum Firnißbereiten, Kitt, zur Darstellung von Bleizucker (essigs. Bleioxyd), Mennige angewendet, allein bei der Unreinheit der Glätte fallen diese nothwendig auch unrein eus; zur Darstellung von Pslastern, Bleisalzen etc. Das Massikot wurde frü-

her als Farbe zum Lackiren stark gebraucht, jetzt aber ist es durchs chroms. Bleioxyd verdrängt.

Zur Darstellung von reinem Bleioxyd im Großen behuß der Darstellung von essigs. Bleioxyd, Mennige, gebraucht man das beste Kaufblei in Blöcken, welches auf einem Flammherd mit etwas vertiester Sohle geschmolzen und calcinirt wird; ist es mit einer Haut von grauem Suboxyd überzogen, so wird diese mit einer eisernen Krücke abgezogen, so oft sie sich bildet. Das graue Suboxyd wird dann bei verstärkter Hitze calcinirt, jedoch ohne daß es schmilzt, bis es gelb wird. Hierauf wird es aus dem Ofen gezogen, auf der Hüttensohle ausgebreitet, mit Wasser besprengt, abgekühlt und durch Schlemmen von den noch eingemengten Metalltheilchen, Aftern, getrennt.

Löst man Bleioxyd in Aetzkali auf, so erhält man eine gelbliche Flüssigkeit, welche beim Abdampsen Krystallschuppen absetzt; auch löst sich Bleiveis (kohlens. Bleioxyd) in Aetzlauge auf, eben so Glätte und Mennige durchs Kochen in Kalkwasser, welche Auflösung in kleinen durchsichtigen Krystallen anschießt. Die Flüssigkeit hat man zum Schwärzen der Haare, zum Beitzen des Horns, um dasselbe dem Schildpatt ähnlich zu machen, angewendet.

3) Bleiüberoxydul (rothes Oxyd), Mennige, Deutoxide de plomb, Minism, D. of lead, red lead, kommt im Mineralreich sparsam vor, wird in eignen Fabriken, Mennigbrennereien, dargestellt, besonders viel in England. Zu dem Ende wird reines Blockblei, in England ein Gemisch von Weichblei und spießglanzhaltigem Hartblei, erst in gelbes Oxyd verwandelt, wie angegeben worden ist, sodann unter Mühlsteinen zu einem sehr seinen Pulver mit Wässer zerrieben, denn von der Feinheit desselben hängt zum Theil der günstige Erfolg ab, indem das zarte Pulver leichter und gleichmäßiger Sauerstoff aufnimmt. Man lässt dann das mit Wasser zerriebne Oxyd durch ein seines Sieb in einen Schlemmbottich laufen, trägt das geschlemmte noch feucht in porösen Thongeschirren in einen Seitenkanal des Glühofens, um es zu trocknen, sodann in blechernen Kästen auf den Flammheerd, giebt gelinde Hitze, und vermeidet, dass das Oxyd nicht zum Schmelzen komme. Während dieser Operation ist der Osen sorgsältig verschlossen, um jede einseitige Abkühlung zu vermeiden. Nach einiger Zeit erscheint das Oxyd, wenn Proben gezogen werden, braun, welche Farbe sich aber beim Abkühlen in hellroth verwandelt. Wenn man das einmal geglühte rothe Oxyd nochmals mahlt, und zum zweiten Mal glüht, so gewinnt es an lebhafter Farbe. Hat die Mennige ihre gehörige Farbe, so lässt man den Ofen ganz allmählig sich abkühlen.

Die Mennige ist ein geruch- und geschmackloses hellrothes Pulver,

specif. Gewicht 9,09 bei 150, (9,19 Boulley), ist in Wasser unlöslich, verliert in der Rothglühhitze & des Sauerstoffs und geht in gelbes Oxyd über, entbindet mit Salzsäure Chergossen in der Wärme Chlorges, und Chlorblei bleibt zurück; übergielet man dieselbe mit Salpetersäure, ao entsteht unter gelindem Aufbrausen und Enthindung von Stickstoffgas braunes Ueberoxyd, welches ungelöst liegen bleibt, und Oxyd, welches sich in dem unzerlegten Theil der Salpetersäure auflöst. Schmelst man Mennige in irdnen Tiegeln, so entsteht ein kiesel- und thonsaures Bleioxyd unter Abgabe von Sauerstoffgas, und die Tiegel werden angegriffen. Die Mennige besteht aus: 89,62 Blei und 10,38 Sauerstoff, dient theils als Malerfarbe, zum Färben von resenrethem, orange- und aurorafarbigem Papier, theils zur Darstellung von Bleiglas, Flintglas, zur Glasur von englischem Steingut und feinen irdnen Waaren; zur Darstellung des Bleiglases zieht man dieselbe dem gelben Oxyd, Bleiglätte, nicht allein deshalb vor, weil sie reiner ist, sondern such weil bei der Verbindung mit Kieselerde zu Glas 3 Sauerstoff abgegeben wird, durch welchen das Glas von den letzten Spuren fürbender Kohlentheile gereinigt wird.

[Wenn die Mennige Eisenoxyd enthält, so erhält das Glas einen Stich ins Gelbe, wenn sie Kupferoxyd besitzt, so wird das Glas grün, enthielt sie etwas Zinnoxyd, so wird das Glas milchig. Nach angestellten Untersuchungen enthält die beste englische Mennige nur ganz geringe Spuren von Eisenoxyd und erdigen Theilen. Ist Mennige mit Ziegelmehl, Röthel verfälscht, so entdeckt man dies vor dem Löthrohr auf einer glühenden Kohle, wo außer dem durch Reduction erzeugten Bleikorn auch ein erdiges Pulver zurückbleibt. - Abbildung eines Mennigebrennofens in Bastenaire-Daudenart l'art de la vitrification, Paris 1825. p. 392, Pl. 3. Fig. 28. — Man verfertigt noch eine besondere Sorte Mennige in (England und) Frankreich unter dem Namen Pariserroth, Mine orange. Man erhält eine sehr schöne lichte Orangefarbe durch die seinste Praparation der Mennige auf dem Praparirstein, allein mit Leim gemischt wird die Masse gleich dick und steif; wenn man dagegen kohlens. Bleioxyd (Bleiweiss) auf eine gleiche Art, wie das Massikot, im Glühosen, aber mit der größten Vorsicht, behandelt, so entweicht zwar die größte Menge der Kohlensäure, es bleibt aber noch ein Antheil Bleiweiss unzerlegt mit Mennige gemengt, so dass etwa 4 bis 5 % Kohlensäure sich in dem Gemeng befinden. Die so erzeugte Orangesarbe hat einen angenehmen Farbeton, lässt sich mit Leim ganz vollkommen mengen, ohne dick zu werden. - D. t. Tom. 13. pag. 483. Artikel "Minium."

4) Ueberoxyd (braunes Oxyd), Peroxide de plomb, P. of lead, erhält man durch Behandlung der Mennige mit Säuren, Salzsäure ausgenommen; gewöhnlich wendet man Salpetersäure an, wodurch salpeters. Bleioxyd sich bildet und sich auflöst, während braunes Ueberoxyd

rückbleibt. Es ist ein dunkelbraunes Pulver, geruch - und geschmacklos, in VVasser unlöslich, specif. Gewicht 8,902 bei 16°, wird am Sonnenlicht in Sauerstoffgas und Mennige zerlegt, giebt in der Hitze gleichfalls Sauerstoff ab, und wird theils in Mennige, theils in gelbes Oxyd
entmischt, entzündet Schwefel, wenn man diesen mit ersterm vermengt
reibt; mit Salzsäure behandelt entbindet es Chlorgas, und hinterläßt
Chlorblei. Es besteht aus 86,62 Blei und 13,38 Sauerstoff, absorbirt
schwesligsaures Gas sehr schnell und wird dadurch in schwesels. Bleioxyd verwandelt.

Kohlenstoffblei, Carbure de plomb, Carburet of lead, wird durch Reduction des Bleioxyds mittelst Kohle erhalten, auch durchs Erhitzen des Cyanbleies in verschlossnen Gefässen; ein schwarzes Pulver, welches zuweilen pyrophorische Eigenschaften besitzt, und überhaupt beim Erhitzen verglimmt.]

Schwefelblei, Sulfure de plomb, Sulphuret of lead, findet sich hänfig als Bleiglanz (vergleiche das vorn Seite 173 gesagte), kann sowohl auf trocknem, als auch auf nassem Weg erzeugt werden. Schmelzt man Blei und Schwefel zusammen, so erhält man eine graue Masse, welche in höherer Temperatur beim Glühen krystallinische Textur, Metallglanz erhält, und endlich sublimirt wird. Es ist eigen, dass das Schwefelblei unvergleichlich schwieriger schmilzt als Blei für sich. Um auf nassem Weg es darzustellen, zerlegt man ein Bleisalz mit Schwefelwasserstoffgas, wodurch ein schwarzer Niederschlag erhalten wird. Röstet man Schweselblei an freier Lust, so entsteht unter Entbindung von schwefligsaurem Gas basisch schwefels. Bleioxyd; Salpetersäure oxydirt das Schwefelblei gleichfalls zu schwefels. Oxyd. Das Schwefelblei enthält 86,55 Blei und 13,45 Schwefel; das natürliche wird sowohl zur Ausbringung von Blei (Silber) benutzt, als auch als Glasurerz, Alquifoux, zur Darstellung der Bleiglasur für Töpfer (in Frankreich, den Rheinprovinzen, vergl. I. Seite 509).

[Schweselblei kommt verbunden vor mit Schweselwismuth und S.Kupser (siehe beim VVismuth), mit Schweselspielsglanz; mit diesem und S.kupser, siehe beim Spielsglanz. — † Schweselblei findet sich nach Bredberg in den Bleisteinen, den Halbprodukten bei der Bleiarbeit, es kann auch dadurch erhalten werden, dass man Bleiglanz mit Blei zusammenschmelzt; dieses Produkt erscheint von blättrigem Bruch, ist dehnbar und besteht aus 92,79 Blei und 7,21 Schwesel. — † Schweselblei aus ganz gleiche VVeise dargestellt, nur mit größerm Zusatz von Blei, dunkelbleigrau, feinkörnig, weicher und dehnbarer als voriges, enthält 96,26 Blei und 3,74 Schwesel.

Selenblei, Séléniure de plomb, Seleniuret of lead, kommt theils allein vor, bleigrau ins Braune siehend, krystallinisch, specif. Gewicht I. 2.

7,69, weich, abfärbend, su Tilkerode am Unterhara Beinburgscher Hoheit, theile mit Selenkobalt, Selenkupser, Selenquecksilber. Man hat angefangen, das Selemblei nur Darstellung des Selems in größern Mongen zu benutzen, so zu Harzgerode - Phosphorblei, Phosphure de pl., Phosphuret of lead, durch unmittelbare Verbindung winnet das geschmolane Blei nur sehr wenig Phosphor auf, 3 bie 348, dagegen durch Reduction eines phosphors. Bleisalzes mittelet Kokle ein an Phosphor reicheres Produkt erhalten wird, oder durch Fällung eines Bleisalzes mittelst Phosphorwasserstoffgas; bläulichweiss, glänzend, weich, aber nicht fest, sondern sehr brüchig, entbindet in der Hitze Phosphor. -Chlorblei, Chlorure de plomb, Chloride of lond, saizeaures Bleioxyd, Muriate, Hydrochlorate de pl., M. er H. of L., Hornblei, Pl. corné, Plumbum corneum, findet sich am Krater des Vesuve als Cotunnit, mit kohlens. Bleioxyd verbunden als Bleiborners in England; man kann es durch Behandlung des Bleies mit Chlorgas, theils durchs Digeriren des Bleioxyde, der Mennige, oder eines Bleisalzes mit Salzsäure, oder durch doppelte Wahlverwandtschaft ersengen; Blei wird von Salzsäure, selbst von kochender, kaum augegriffen. Es krystallisirt in weilsen nadelförmigen Krystallen, die sich in 23 Theilen kaltem und weniger heilsem Wasser, nicht in Weingeist auflösen, dagegen weit leichter in verdünnter Salz-, Salpetersäure, Essigsäure. Es schmilzt bei mässiger Wärme und gesteht zu einer grauweilsen, hornartig durchscheinenden Masse, verslüchtigt sich an der Luft, während ein basisches Chlorblei von gelblicher Farbe zurückbleibt. Das neutrale besteht aus 74,22 Blei und 25,78 Chlor. Nach Coulier *) soll es gleich dem besten Bleiweiss decken, eben so schön weiß bleiben, sich gut verreiben lassen, und vom Schweselwasserstossgas am wenigsten leicht angegrissen werden. -' hasisches Chlorblei kommt als Bleihornerz zu Mendipp-hills in sarblosen Krystallen vor, schmilzt sehr leicht. - 2 basisches Chlorblei bildet sich, wenn man das neutrale Chlorblei durch ätzendes Ammoniak niederschlägt, auch durch Vermischung von basischen Bleisalzen mit einer Kochsalzauflösung; ein weißes Pulver, in VVasser unlöslich. verliert beim Erhitzen 70 gebundnes VVasser, wird gelb, und schmilzt zu einer gelblichen Glasmasse.]

Achtel basisches Chlorblei, Casslergelb, wird erhalten, wenn man 10 Theile Mennige und 1 Theil Salmiak mit einander gemengt schmelzt; es erzeugt sich durch Zersetzung von Salmiak ein Theil Chlorblei, indem der Sauerstoff mit einem Theil des Wasserstoffs im Ammoniak Wasser bildet, der andere Theil Wasserstoff reducirt eine Portion Bleioxyd zu metallischem Blei, welches zu Boden sinkt, Stick-

^{*)} V. d. G. 1825. S. 151. 1827. S. 263. Nach vom Gewerbverein angestellten Proben hat sich dieses nicht bestätigt.

gas und Sauerstoffgas aus der Mennige entweichen, während letztere zu gelbem Oxyd wird. Die geschmolzne Masse sieht gelb aus,
wird in parallelopipedische Formen gegossen, und erstarrt in ihnen zu
einer äußerlich bräunlichgelben, innerlich gelben Masse von glänzendem
blättrigem Bruch, giebt sein gerieben ein angenehm hellgelbes Pulver;
sie soll beim langsamen Erkalten in Würseln krystallisiren.

Behandelt man feingemahlne Bleiglätte mit 1 bis 1 Kochsalz und Wasser, so schwillt das Gemeng unter Erwärmung bald auf, färbt sich weiß, es erzeugt sich, indem nur der kleinere Theil des Kochsalzes zerlegt wird, basisches Chlorblei, während ätzendes Natron sich bildet, welches bald in ein kohlens. Salz übergeht (vergl. I. Seite 357 beim kohlens. Natron); der weiße Rückstand wird nach dem Abwaschen getrocknet und geglüht, und liesert eine gelbe Farbe, Turner's Patentgelb, englisch Gelb, patent-yellow, Jaune breveté. Die gelbe Farbe wird durch Salpetersture in salpeters. Bleioxyd und neutrales Chlorblei verwandelt, von Kalilange völlig aufgelöst. — Das weiße basische Chlorblei wohl abgewaschen und getrocknet, braust mit Säuren übergossen, hat also an der Luft Kohlensäure angezogen, und verhält sich demnach ähnlich dem Bleihorners von Matlock. Nach Trommedorf's *) Versuchen kann dieses weiße Praparat, welches lockerer als Bleiweiß ist, mit Leimauflösung und Oelfirniss abgerieben, statt Bleiweiss aufgetragen werden, es deckt zwar nicht so stark als dieses, weil es ein größeres Volum hat, muß daher einmal mehr aufgetragen werden, es verliert nicht die Weisse und den Glanz, und läset sich mit den Farben mischen, die man mit Bleiweiß mischt. — Vom Neapelgelb, in welchem auch basisches Chlorblei enthalten, siehe beim Spiessglanz.

[Jodblei, Jodure de plomb, Jodide of lead, durch doppelte Wahlver-wandtschaft erhalten, ein eitronengelbes Pulver, in Wasser schwer löslich, specif. Gewicht 6,11, löst sich in Aetzkalilauge, in siedend heißer Essigsäure auf, und krystallisirt aus dieser beim Erkalten heraus. — Cyanblei, ein weißes Pulver, in Wasser unlöslich.]

Kohlensaures Bleioxyd, Carbonate de plomb, C. of lead, kommt in der Natur als Bleispath, Weisbleierz vor (vergl. vorn Seite 175), auch mit Chlor verbunden, und wird als Bleiweiss, of-ruse, blane de plomb, bl. de céruse, white-lead, seit einer langen Reihe von Jahren mittelt Bleiplatten und Essig erzeugt, basisch kohlens. Bleioxyd, neuerdings auch aus basisch essigs. Bleioxyd und Kohlensäure durch Präcipitation, neutrales kohlens. Bleioxyd.

^{*)} Ueber die Bereitung des Bleiweißes im Großen, Erfurt 1827. S. 24 n. f.

1) Aclteres Verfahren Bleiweiss darzustellen, und zwar a) hollandische Methode *). Man nennt dieselbe darum die kolkindische, weit sie vorzugsweise in Holland ausgeübt: wurde und noch jetzt dert, se wie im nördlichen Deutschland, England, Frankreich; dauptstichliche Anwendung findet. Man gielst aus (englischem) Blei dinne Platten, zu welchem Behuf man blecherne fische Kisten anwendet, von 3 Fus Länge und 3 Fuss Breite, welche mit gehörig abgeschäumtem Blei gefüllt werden; sobald das Blei erstarrt ist, dreht man sie um, läfst dasselbe herausfallen. Die Bleitafel ist & bis 1 Linie atark, rauh, nicht glatt, was zur leichtern Oxydirbarkeit nicht wenig lieiträgt, weshalb auch gewalzte Tafeln nicht anwendbar sind, welche der Einwirkung der Säure hartnäckiger widerstehen. Sind die blechernen Formen zu heiß geworden, so vertauscht man sie mit andern. Die so eshaltmen Tafelm haben die doppelte Länge und werden dealelb in 2 Theile geschnitten, so dass eine Hälste ungestihr 194 Pfd. wiegt; beim Tafelgiessen findet etwa 28 Abgang statt. Sie werden dann spiralförmig sassammengestellt, aber so, dass die einzelnen Windungen sich nicht berühren, cornets, in Topfe gestellt, welche innerlich glasirt, mit einem Kreuzholz oder Nasen versehen sind; die Töpfe sind 9 Zoll hoch, 10 Fus im Durchmesser, und etwa 4 Z. hoch, bis zu den Auflagern, mit Bieressig gefüllt. Man stellt dieselben in Kästen von 12 F. Länge, 15 F. Breite, welche 41 F. tief in die Erde gegraben sind; zuunterst wird frischer Pserdemist ausgebreitet, auf diesem 1600 Töpse gestellt, über welche Bohlen in Zwischenräumen von 2 Fuss gelegt werden. Ueber die gelassnen Zwischenräume werden Bleiplatten gelegt, und in einem kleinen Abstand über diese andere, welche auf Leisten ruhen und die einzelnen Bohlen in die Quere mit einander verbinden. Sämmtliche Bleiplatten in den Töpsen wiegen 2138 bis 2250 Pfd., eben so viel auch die über denselben ausgebreiteten Platten; der Essig beträgt an 12 Oxhoft. Ueber die Bleiplatten werden Bohlen gelegt und Bretter zusammengestoßen, auf welche man ein zweites Mistbett bringt, 1 Fuss hoch, über diesem eine zweite Lage Töpfe, über diese wieder Platten, und so weiter, bis 5 bis 6 Schichten aufgeführt sind. Man bringt in jeder Schicht Lustlöcher an, welche mit Stroh verschlossen bleiben und dazu dienen, die heißen Dünste heraus und frische Luft hereinzulassen, denn in den ersten Tagen ist die Gährung im Mist sehr stark, nach 14 Tagen weit gelinder, dann

^{*)} Industriel Tom 5. p. 341. — Eine ältere Schrift "Coppens über Verkalchung des Bleies und das Verfahren dieselbe Arbeit in Bleiweiß-fabriken im Großen zu veranstalten, Erfurt 1797."

ist das Oeffnen weniger nöthig; die Hühe der Mistbetten nimmt mit der Zeit um 3 ab.

Nach 6 Wochen werden die Mistbetten geöffnet, die Bleitafeln und die gewundnen Platten jede für sich gestellt und weiter bearbeitet, der Mist theils wieder mit frischem gemengt verbraucht, theils als Dünger verkauft. Die ganz serfressnen und in Bleiweiß umgewandelten Platten werden als Schieferweiss, blanc en écailles, blanc d'argent, verkauft, sie sind, je reiner das Blei war, schön weiß, enthielt letzteres etwas Kupfer, bläulich, oder etwas Eisen, gelblichweiß gesärbt; die nur theilweis angefressnen Platten werden abgeklopft, so wie die gewundnen aufgerollt und abgeklopst, welche Arbeit jedoch, um das Stäuben zu vermeiden, wodurch die Arbeiter leicht gesährlich krank werden, am zweckmäßigsten unter Wasser vorgenommen wird. Das übrig gebliebne Blei wird entweder nochmals den Essigdämpsen ausgesetzt, wenn es noch Festigkeit genug hat, oder eingeschmolzen; am zweckmäßigsten ist es, die Platten von einer solchen Stärke zu gießen, dass sie durch und durch in Bleiweiss verwandelt werden, so dass das Blei höchstens von der Dünne eines Kartenblatts übrig bleibt. Man rechnet, wenn die Arbeit in stetem Gang ist, von 100 Pfd. Blei 110 Pfd. Bleiweiss. Daraus wird das abgelöste Bleiweiß unter vertikalen Mühlsteinen sein gemahlen, in verschlossnen Räumen gesiebt, gebeutelt, sodann mit Wasser nass unter horizontalen Steinen vermahlen, der Brei in konische nicht glasirte Töpse von 5 Zoll Höhe und 31 Z. Durchmesser am obern weiten Theil gethan, welche auf einem Trockengerüst stehen und täglich einigemal gerüttelt werden, um die Ablösung des Bleiweissbrods von der Form zu bewirken. Nach 3 bis 4 Tagen wird die Form umgekehrt, und das Brod im Sommer in warmer Lust, im Winter und bei seuchtem Wetter in einer mit warmer Lust geheizten Trocknenkammer getrocknet, deren Temperatur' 50 bis 60° beträgt. (Besonderes Schlemmen findet nicht statt, denn die kleine Portion basisch essigs. Bleioxydes, welche dem Bleiweis anhängt, giebt ihm mehr Festigkeit). Man setzt mitunter dem Bleiweis To and Indigo, auch Eschel zu, um, wenn es ins gelbliche sticht, diesen Fehler zu verdecken. Es verdient noch bemerkt zu werden, dass gerade in der obersten Schicht die Platten am stärksten angegriffen werden, und namentlich die obersten Platten das schönste Schieferweiß liefern, die zusammengewundnen Platten dagegen ein minder seines Produkt geben.

Schwierigkeiten bei dieser Methode der Bleiweißsabrikation sind: die große Menge Mist zu beschaffen, von stets gleicher Güte, denn ist er alt, so giebt er nicht die zur Fabrikation nothwendige gleichmäßige Temperatur von einige 40°; ferner die große Menge Essig, die jährlich dazu verwendet werden muß, und der zum größten Theil dabei verloren

gebt, andlich die große Menge von Calcinistöpfen, 18 bis 20,000, und deren Bruch. Man bat daher vielfültig versucht, diese Uebelstände durch könstliche Heitzung in eigens dazu eingerichteten Zimmern zu beseitigen, wodurch die Misthetten und Töpfe erspart würden.

Statt des Mista bedient man sich auch der ausgezognen Gerberlobs friech aus den Gruben, man hat auch wohl die Töpfe nicht mehr überseinander geschichtet, um die Bedeckung mit Mist zu vermeiden, westungen gar zu leicht Schwefelmensungsfiele authenden wird, welches die Bleiplatten und das Bleiwelfs zuhntlete der ausgezognen Gerberlobs.

[Dallarmi hat gerathen, um diesen Nachtheit vollkommen un hereitigstig und das nicht mit Kohlensiure verbundne Bieioxyd au binden, das Bleiweils mit etwas Salzsture zu digeriren, dann mit VVasser autsa-waschen (vergl, vorn beim Chlorblei Seite 211). Ham '), in Bristol, hat zur Bleiweilsbildung eigne Cisternen aus Stein aufführen lassen, in welche er die Gefälse setat, in denen die Bleiweilserzeugung erfolgen soll; den Zwischenraum läfst er mit Lohe anfüllen, eben au wird auch auf den Boden Lohe geschüttet, und dieselbe, so wie dar Kasten, durch augebrachte Dampfiöhren erwärmt. Ueber der Lohe liegen in dem Kasten Bleiplatten über horizontalen Leisten, damit die Essigdämpfe vom Boden zwischen denselben im Zickzack aufsteigend durchziehen können; oben ist der Kasten mit Brettern verschlossen, die mit Lohe bedeckt sind. Man fällt nun Essig durch einen Trichter in den untern Theil des Gefälses und giebt eine Temperatur von höchstens 760 (?).]

In England au Newcastle bedient man sich der Lohe, ferner gebraucht man nicht Bleiplatten, sondern in dünne Gitter gegoßnes Blei, von 15 Zoll Länge und 4 bis 5 Zoll Breite, welches in mit Essig gefüllte Töpfe gesteckt wird.

b) Methode Bleiweiß in geheitzten Räumen zu erzeugen **). Man bedient sich im südlichen Deutschland zur Fahrikation des Bleiweißes des Kärnthner Bleies von Bleiberg und Villach, welches sehr rein ist und daher auch ein schön weißes Produkt ließert. Die gegoßnen \(\frac{1}{2}, \) auch wohl nur \(\frac{1}{2} \) Linie dicken Platten von 1 Fuß Breite und 15 Zell Länge werden in der Mitte unter einem spitzen Winkel gebogen und auf eine Latte gehängt, um so in die Säurekästen eingehangen zu werden. Diese sind von Bohlen 4\(\frac{1}{2} \) bis 5 Fuß lang, 12 bis 14 Zell breit, 9 bis 11 Zell tief, mit Pech dick ausgegossen; man fällt in dieselben ein Gemeng von Essig und Weinhesen, und bringt sodann die Latte mit den Bleiplatten, je-

^{*)} D, p, J, Bd. 27. 8. 61. Bd. 24. 8. 527.

^{**)} D. t. Tom. 4. p. 288, "Céruse" in D. p. J. Bd. 14. S. 321. — Prochtl's Encyklop. Bd. 2. S. 455.

dock en, dats diese eich weder enter einseler berühren, meh unch an die Winde der Kieten austreifen, in diese so tief hinein, daß die Platten 25 % van der Flünigheit abstehen. Durant werden die Kloten, wenn man die Staben mit Rouch beitet, oder Pottusche anwendet, mit geleinstem Papier oben verklebt, im entgegengenetaten Fall nicht. Die Kammern, in welchen man diese Elisten in Gerinten zu 60 bis 30 über einender aufstellt, werden durch Ocien, oder Luftheitung, Dompfrihren auf 40 bis 45° C. gebeitst, and diese Wittene 14 Tage lang unanterbrochen unterhalten, aller Luftsutritt sorgfältig vermieden. Die übrigbleibende Mochung kann nicht weiter gebruncht werden, jedosmal muß frinche in die Kisten geschättet werden. Die Bleitsfeln sind noch obiger Frist dick aufgeschwellen und bis auf einen kleinen Rest serfressen; Mers findet man Krystalle von essigs. Bleistryd an den Rändern der Platten. Das Ab-Moen des Bleiweisees auter Wasser geschieht mittelet angebrachter hölserner Walzen, zwischen denen die angefrefmen Platten durchgelasson werden, wedurch sich die Bleiweisekrusten abtrennen. Han unterwirk dasselbe dem Schlemmpresels, wederch essigs. Bleioxyd und unvertuderte Bleitheile entfernt werden, das Bleiweiß aber auch nach seiner Feinheit gesondert wird. Das seinste neunt man Kremserweiss '), Silberweiß, eine andere, schon mit gleichen Theilen Schwerspath versetzte Serte, Venetianisches Bleiweiß, und endlich mit 2 bis 3 mal dem Gewicht nach Schwerspath vermischt, Hollandisches Bleiweiß,

Was die Erzengung des Bleiweißes nach dieser Weise durch Corresion mittelst Essigdämpse betrifft, so ist wohl unbestreitbar erwiesen, daß reine Essigdämpse, ohne gleichzeitige Miteinwirkung von kohlensaurem Gas, kein gutes Bleiweiß liesern, sondern vorzäglich nur essign. Bleioxyd; aus diesem Grund muß der Essig nach der unter b) angeführten Methode Wein, Hese, Unterhese der Biersteser, trübes sauer gewordnes Bier, Malztrebern zugesetzt erhalten, oder eine suckrige Flüssigkeit, welche, indem sie in geistige und dann erst in saure Gährung übergeht, kohlens. Gas entbindet; Mist, Lohe, welche sich in saurer und saulender Gährung besinden, werden nicht allein dadurch, daß sie Wärme erzeugen und so die Töpse auf dem ersorderlichen Temperaturgrad erhalten, wirksam, sondern liesern auch wohl einen Antheil der nöthigen Kohlensäure. Allein welche Zersetzung der Essig in den Calcinirtöpsen erleidet, da er doch Sauerstoff ans Blei abgiebt, und einen sehr

^{*)} Nicht Kremnitzer W.; übrigens ist es noch sehr fraglich, ob je in Krems an der Donau die berühmten Bleiweisssabriken bestanden haben, nach denen man das Bleiweiss benaunt hat. Vergl. die Anmerk. zu dem Aussatz im D. p. J. Bd. 14. 8. 321.

beträchtlichen Autheil der im Bleiweis enthaltnen Kohlensture bilden muß, obschon er an sieh nicht so viel Sauerstoff enthält, als erforderlich ist, um seinen Kohlenstoff in Kohlensture umzuwandeln, ist noch nicht genau untersucht. — Zutritt der Lust giebt nicht allein Gelegenheit zu Abkühlung und unnöthiger Verstüchtigung von Essig, sondern ist auch direct nachtheilig.

Man hat in neuester Zeit angefangen, die mit kohlensaurem Gas gemengten essigsauren Dämpfe von gührender Branntweinmaische, von
gührendem Essig zur Bleiweißerzeugung anzuwenden. Man leitet dieses Lustgemisch durch Kammern, in denen Bleiplatten theils über Lutten ausgehangen, theils auch zusammengerollt sich besinden, und welche durch Heitzröhren auf den gehörigen Temperaturgrad gebracht werden können.

2) Neueres Verfahren Bleiweiß durch Niederschlagung des basisch cesigs. Bleioxyds mittelst kohlens. Gas darzustellen. Thénard gab die erste Veranlassung dazu, Brechos und Leseur *) erhielten 1809 einen Preis dastir, nahmen ein Patent, und die Fabrik zu Clichy wurde bald zu einer der bedeutendsten Anstalten ähnlicher Art. Jetzt fabrizirt man auch in Deutschland, England, Schweden etc. nach diesem Princip. Man bereitet eine Auflösung von basisch essigs. Bleioxyd dadurch, dass man Bleioxyd (Bleiglätte ist zu diesem Zweck zu unrein, wodurch leicht das Bleiweiss missarbig ausfallen könnte) in destillirtem Frucht-, Holzessig durch kalte Digestion auflöst und zwar in einem größern Maass, als zur Darstellung von neutralem Salz erforderlich ist **); mon nimmt z. B. 175 Bleioxyd auf 65 gereinigten Holzessig von 8° B. mit 15 bis 20 Theilen Wasser verdännt. Die klare Flüssigkeit wird sodann durch kohlens. Gas gefällt. Dieses wird theils aus Kreide und Schwefelsäure in einem eignen Entbindungsapparat entwickelt und gewaschen, oder durchs Glühen eines Gemengs von 24 Braunstein, 7 Kohlenstaub und 4 Kreide, welches feucht gemengt, in Stücke geformt und scharf getrocknet in eiserne Retorten gethan wird; oder endlich durchs Verbrennen von gut ausgeglühten (nicht hareigen) Kohlen erzeugt, welche in einem eigens gebauten Verbrennungsofen durch Gebläseluft angefacht, jenes Gas mit Kohlenoxyd - und vielem Stickgas gemengt liefern. Das Gas muss durch metallne Kühlröhren, die in kaltem Wasser liegen, abgekühlt und gewaschen werden, um es von mit fortgerisnen Aschentheilen und etwani-

^{*)} J. d. k. k. p. I. Bd. 12, S. 272.

^{**)} Ueber die Bereitung des basisch essigs. Bleioxyds siehe D. p. J. Bd. 10. S. 479.

gem Schweschwassersteligns verher zu reinigen, die die Produkt mast verderben kännten, sodam in ein Gassmeter oder Windregelatur (siehe vorn beim Eisen Seite 49) geleitet werden, damit es unter gleich großen Druck gesetzt in einem stets gleichen Strum in die zu fällende Flüsnigkeit eindringe. Vor kurzen hat Bischof *) angelangen, die Gasquelle im Brohler Thal (! Stande unterhalb Burgbrohl, in der Umgebung des Laucher Sees), welche eine sehr große Menge des reinstru kuhlens. Gases von sich giebt, zur Fabrikation von Bleiweiß zu benutzen; das Gas wird in dem gesassten Quell durch ein Pumpwerk angesugen und zusammengedrückt in die Flüssigkeit geleitet (vergl. I. Seite 126).

Um das Gas mit der Anflösung des basisch essigs. Bleistyds in recht viele Berührung zu bringen, damit so wenig wie möglich ungemutzt aus derselben entweichen könne, hat man sich sowohl eines Systems von Rühren mit vielen kleinen Löchern, einer Archimedischen Schnecke bedient, gleich wie zur Reinigung des Beleuchtungsgases nach D'Arcet's Angabe (vergl. I. Seite 138), als auch der Präcipitirsässer mit vielen Abtheilungen, durch welche das Gas hin und her durchströmen mus, auch wohl Quirlapparate. Die Präcipitation des kohlens, Oxyds dauert so lange fort, bis die Menge des aufgelüsten Oxyds so weit abgenommen bat, dass nur noch so viel ausgelüst geblieben, nur ein sauer resgirendes Salz zu erzengen, welches die sernere Einstrümung von Gas unnütz macht, da es nicht mehr zerlegt wird **). Hat sich der Nieder schlag in Ruhe abgelagert, so zapst man die Flüssigkeit ab, digeriet sie mit neuen Portionen Bleioxyd, erzeugt also wieder eine basische Auflösung, und setzt den eben geschilderten Prozess sort. Den breitgen Niederschlag mahlt man, nach vorherigem Abspühlen mit Wasser, auf Farbeinählen, trocknet auf gewöhnliche Weise; das erste Abwaschwasser wird der essigs. Bleiauflüsung zugesetzt und auf Bleiweiß benutzt, da es essigs. Bleioxyd enthält; die schwächern letzten Wasser können nicht wohl benutzt werden, führen aber stets überbasisches essigs. Bleioxyd mit sich fort, welches leichter als Bleiweiss ist, und daher längere Zeit in dem Wasser schweben bleibt.

[In England erhielt Sadler ***) ein Patent auf ein ganz ähnliches Versaltren; Chevremont †) in Lüttich, v. Emperger ††) in VVien; letzter schlägt holzessigs. Bleioxyd mit kohlens. Ammoniak nieder, das erzeugte essigs. Ammoniak wird mit Bleioxyd gekocht, wodurch von neuem es-

^{*)} S. n. J. Bd. 26. S. 129, 136.

^{**)} Walchner über die Niederschlagung des essigs. Bleies durch Kohlensäure. S. n. J. Bd. 18, S. 257.

^{***)} J. d. k. k. p. I. Bd. 8. S. S. 257. †) Daselbst Bd. 15, S. 186.

^{††)} J. d. k. k. p. I. Bd. 10. 8. 197.

sigs. Bleioxyd sich bildet, das Ammoniak aber entweicht; dieses wird aufgefangen, mit kohlens. Gas vereinigt, wodurch wieder kohlens. Ammoniak hergestellt wird.]

Das kohlensaure Bleioxyd ist blendend weiß (gelblich, grünlich, bläulich nur durch fremde Beimengungen), in reinem kohlensturefreien Wasser unlöslich, löst sich aber in kohlensaurem Wasser auf, desgleichen in Aetzkali-, Aetznatronlauge, besteht aus 83,26 Bleioxyd und 16,74 Kohlensäure; das nach holländischer Art gesertigte enthält auch noch ctwas überbasisches essigs. Bleioxyd und nicht obige Menge Kohlensbure, sondern beträchtlich weniger, wie Rebiguet *) und Pfaff **) durch ihre Untersuchungen erwiesen haben, wogegen das nach der französischen Methode und durch doppelte Wahlverwandtschaft aus Bleisalzen durch kohlens. Alkalien dargestellte als neutrales Salz zu betrachten ist. Hievon mag auch wohl der beträchtliche Unterschied in der deckenden Eigenschaft beider Bleiweissorten abhängen, denn es ist sicher, dass das weit lockerere krystallinisch-körnige Bleiweise auf nassem Weg dargestellt weit weniger deckt, durchscheinend ist (lasirt), während das nach alter Art bereitete schwerer, dichter ist, mehr Körper hat, und besser deckt; allein da das holländische dichter und schwerer ist, als das französische, so muss natürlich auch von letzterm dem Volum nach mehr genommen werden, als von ersterm, obschon die Gewichtsmengen ziemlich gleich sein mögen.

Das Bleiweiss kommt in den Handel entweder unvermischt, oder mit verschiednen andern wohlfeilern weißen Substanzen vermengt; ersteres sührt dann den Namen Schieferweiss; in holländischen Fabriken versteht man hierunter die ganz in Bleiweiss verwandelten Bleiplatten, in andern Fabriken wird das weisseste gemahlen und mit irgend einem Bindemittel, wie Fischleim etc. gemischt, in kleine Taseln geformt - Kremserweiss, - in kleinen Hüthen in blau Papier eingeschlagen — Venetianisches Bleiweiss. Zum Versatz des Bleiweisses dienen gewöhnlich folgende Substanzen: fein gemahlner weißer Schwerspath (möglichst eisenfrei, dieses wird durchs Aussortiren, und in England selbst durchs Ausziehen des Eisenoxyds mit Salzsäure bewirkt), schwefels. Bleioxyd, Kreide, Alabaster, oder Gyps; dieselben werden mit dem sein gemahlnen Bleiweiss nass unter Mühlsteinen innig vermengt, und nicht selten in so reichlichen Mengen, dass das Bleiweiss nur & des ganzen Gewichts ausmacht! Durch alle diese Beimengungen wird aber die Güte des Bleiweisses mehr oder minder verringert, d. h. es wird da-

^{*)} D. t. Tom. 4. pag. 312. am Ende des Artikels.

^{••) 8.} n. J. Bd. 23. 8. 119.

Untersuchung des Bleiweisses, Schwefels. Bleiowyd.

durch der weiße Oelfirnisanstrich leichter gelblich und grau, als von reinstem Bleiweiß; am wenigsten schadet Schwerspath in dieser Hinsicht, welcher an sich schön weiß, nicht gelb wird, und mit Bleiweiß vermengt gut deckt; am meisten ist Kreide nachtheilig.

[Untersuchung des Bleiweisses auf fremde Beisätze. Man übergiesse dasselbe mit reiner verdünnter Salpetersäure, bleibt ein weißer Rückstand, so kann es entweder schwefels. Bleioxyd, schwefels. Baryt, oder schwefels. Kalk sein. Um dieses su untersuchen, wird das Pulver in einem offnen Tiegelchen geröstet; entweicht dabei schwesligs. Gas, so ist es nicht Gyps, nicht Schwerspath, wahrscheinlich das Bleisals; glüht man dann die geröstete Masse swischen Kohlen, so erhält man, war es das Bleisalz, Bleikügelchen, war es Schwerspath oder Gyps, eine gelblichgrave Masse, - Schwefelbarytium, Schwefelcalcium. Ist es Schwefelbasytium, so löst sie sich in heißem Wasser auf, und giebt mit Salzsäure versetzt und mit Schweselsäure vermischt einen weißen, in Salpetersäure unlöslichen, Niederschlag, - Schwerspath; war es Schweselcalcium, so ist es in Wasser fast gar nicht löslich, die Masse mit Salpetersäure in der Wärme behandelt giebt eine Flüssigkeit, welche durch sauerklees. Ammoniak aus der neutralen Auflösung einen weißen pulvrigen Niederschlag, desgleichen mit kohlens. Kali liefert, und sich mit Alkohol ohne Abscheidung mischen läst.

Aber es kann das Bleiweiss auch, ohne dass beim Uchergielsen mit Salpetersäure ein Rückstand bleibt, verfälscht sein, nämlich mit Kreide; diese löst sich in der Säure aus. Um zu prüsen, ob die Auslösung neben dem salpeters. Bleioxyd auch salpeters. Kalk enthält, kann man die Flüssigkeit mit Aetzkalilauge im Ueberschuss vermischen und erwärmen, hiedurch wird alles Bleisals ausgelöst, aber der Kalk gefällt, das weisse Pulver wird sich dann wie Kalkhydrat verhalten; oder man setzt zur abgedampsten concentrirten Auslösung Alkohol hinzu, so schlägt sich das Bleisals nieder, das Kalksals bleibt allein ausgelöst, und giebt sich durch sein Verhalten zu erkennen; oder endlich, man schlägt aus der neutralen Flüssigkeit mit Schweselwasserstoffgas das Blei nieder, und reagirt dann aus Kalk mit klees. Ammoniak, klees, Kali etc.

Bleiweilsfabriken im preuls. Staat, wo nach der französischen Methode gearbeitet wird, sind in Magdeburg, Pless in Schlesien, besonders am Rhein.]

Anwendung des Bleiweißes theils und hauptsächlich als Malersarbe, zum weißen Oelfirniß, mit andern Pigmenten vermischt, zur Glasur von englischem Steingut, zum Glaserkitt, andern Kitt mit Schlemmkreide, Leinölfirniß (und Leim).

Schweselsaures Bleioxyd, Sulfate de plomb, S. of lead, Bleivitriol, kommt theils sür sich im Mineralreich vor, als Vitriolbleierz, theils mit kohlens. Bleioxyd gemengt, und wird als Nebenprodukt bei einigen chemisch-pharmaceutischen und technischen Operationen gewon-

nen, ale bei der Darstellung von Reigenmannen Kell, Netrong Kupfereryd and essigs. Bleioxyd und schwefeln Kell, Netrong Kupfereryd von Essig. Ether aus Bleizucker, Alkohol und Schwefelntung von essign Thomasia aus Alsun und Bleizucker, — ofruse de Mulhouse in Frusireich genount.

—; letater Prosefs liefert in Kattundruckersien eine nicht unbetrichtliche Menge dieses Salzes.

Es ist ein weilses, körni**ges, sehmenes, in Wester and veglägeter** Salz- und Salpetersture, in Schwisbisture unbisliebes Pulmer; läst nich aber in conc. Salpetersäure ein klein wenig auf, und wird von conc. Salssäure etwas zerlegt, besteht aus 73,56 Bleioxyd und 26,44 Schwefela., lant sich ohne Zersetzung schmelzen, wird aber durch Kohle zu Schwefelblei desoxydirt. Man kann dasselbe vielfach benutzen, worüber Berthier ") eine Reihe von Versuchen angestellt hat. Da nämlich das auf chemischem Weg dargestellte schwefels. Bleioxyd sehr rein ist, so könnte man daraus ein sehr reines Weichblei durch Reduction nach Art des vorn Seite 138 geschilderten englischen Bleischmelzprozesses erhalten, indem man nämlich einen Theil in ein niederes Schwefelblei verwandelt, wodurch dann der andere Theil des schwefels. Bleioxyds zersetzt wird. Statt dessen kann man auch Bleiglanzschlieche anwenden, welche das schwefels. Bleioxyd äholich zerlegen. Auch Bleioxyd läfst sich bei einer abgeänderten Beschickung gewinnen. Da das schwefels, Bleioxyd in der Hitze darch Kieselerde zerlegt wird, und unter Entweichen von schwefligsaurem und Sauerstoffgas sich kiesels. Bleioxyd bildet, ein durchsichtiges gelbliches Glas (1 Quarz und 1}, 3 Theile Bleivitriol), so könnte man sich desselben zur Erzeugung von Krystallglas, Bleiglas statt Mennige bedienen, zamal da der gewaschne Bleivitriol kupferfrei und eisenfrei ist; eben so zu Glasuren von Töpferzeng und andern Irdenwaaren. Da aber wegen der Zeractzung der Schweselsäure, wobei sich Gase entbinden, das Glas leicht blasig werden würde, so müßte das Bleisalz vorher mit Quarzsand erst gefrittet und geschmolzen werden, ehe man die Pottasche oder Soda hinzusetzt. — Eine Zerlegung dea Bleivitriols mit kohlens. Ammoniak, um kohlens. Bleioxyd und achwefels. Ammoniak für die Salmiakfabrikation, und mit kohlens. Kali, um Bleiweiss und schwesels. Kali zu gewinnen, sind im Allgemeinen nicht rathsam, da dieses Bleiweifs als neutrales Salz schlechter deckt, des theuren Preises der Pottasche nicht zu gedenken.

Man gebraucht endlich das schwefels. Bleioxyd auch als Anstrichfarbe **), man schlemmt es, behandelt es auch wohl noch mit etwas Es-

[&]quot;) D. p. J. Bd. 9. 8. 233, 434. **) V. d. G. 1828. S. 212.

sie, tradice or mit weitend or field montantell. Beide mit Mercelle growen. Mer die son allem deut er niem gewiese, ward deuts growen allem deut er niem gewiese deut deutsche Geschieder deutsche Geschieder deutsche deutsche deutsche sein. — In der Antonierscheine deutsche man die deutsche einem mit deutsche einem mit deutsche einem deutsche Entstellen und deutsche deuts

[Greens Pateur and Prant-Anny day achievable. Received and Red day.

Phosphareares Bleisand. Phosphete de phosphe derth disposite Walderswandischaft and saborers. Ministed and phonphore Natrea se criaires, dais mos die Anti-inne des centers in die des letztern schätzet, nicht umgebehrt, denn sonst häldet sich ein l'Apppelesk von sulpeter und phosphers. Biciosyd: oder une Chlubbi, wetthes man mit dem phosphors. Nation remainds. Ein weitig, in Warser unlösliches Paiver, schmilet in der Hitze und krystallisiet beim Likalten, löst sich in Salpenersäure zu einem sauren Sala auf, auch in Kall- and Natrochinger and besteht and 73.76 Biringed and 24.24 Plans phore. wird durch Kable in der Hitze sehr schwierig reduciet, Phosphor entweicht endlich, und Blei bleibt reduciet aurück. - Anderthalb phosphors. Bleioxyd, Scapuiphosphate de pl., & of L. dund Eintragen einer niedend heilsen Auflörung wan Chlorblei in eine Auflösung von doppelt phosphors. Natron; ein weilies Pulver, welches sich durch kochendes Wasser nicht zersetzt, besteht aus 70,1 Bleinzyd und 29.9 Phosphors. - ; phosphors. Bleioxyd, Sousphosphate de pl., Subpk of L, kommt in der Natur mit Chlorblei verbunden als Grunund Braunbleierz vor, nicht selten mit arzeniks. Bleiovyd vermischt; man gewinnt es durch Digestion des frischgefällten neutralen Salses mit Actzammoniak, oder durchs Eintröpfelu einer Auflösung von rusigs. Bleioxyd in phosphors. Natron, wobei Essigsäure frei wird. Ein wriises in Wasser unlösliches Pulver, besteht aus 82,42 Bleiozyd und 17,58 Phosphors., wird nur theilweis auf glübender Kohle verlegt, indem neutrales phosphors. Bleioxyd übrig bleibt. - Man bedient sich des phosphors. Bleioxyds zur Darstellung des Phosphors im Kleinen, au feinen Glasuren-

Boraxsaures Bleioxyd, Borate de plomb, B. of l., crhält man durch doppelte VVahlverwandtschaft aus essigs, oder salpeters. Bleioxyd und Borax; ein weißes, in VVasser unlösliches Pulver, schmilst in der Glühhitze zu einem sarblosen, durchsichtigen Glas (2 Theile Meunige und 1 Th. Boraxsäure schmelzen zu einem grünlichen Glas), besteht aus: 59,75 Bleioxyd und 40,25 Boraxs.; man hat es in neuester Zeit

sur Darstellung von Flintgins sum optischen Gubrauch statt des Liesele. Bleioxyds angewendet, Faraday.

Salpetrigsaures Bleioxyd, Hyponitrite de pleus, Nitrite of lead; die Darstellung desselben ist sehr verwickelt, so wie überhaupt der drei bekannten Verbindungen der salpetrigen Säure mit Bleioxyd; das neutrale, im lustleeren Raum abgedunstet, krystallisirt in dunkelgelben Oktaëdern, ist in VVasser auslöslich, oxydirt sich leicht zu salpeters. Oxyd, besteht aus 70,28 Bleioxyd, 24,05 salpetr. Säure und 5,67 VVasser. — Ausserdem giebt es noch ein § und § basisches Salz.]

Salpetersaures Bleioxyd, Nitrate de plomb, N. of load, durch Auflösung von Bleioxyd, (Glätte) in Salpeterniure, was sehr rasch erfolgt; nimmt man Blei, so brancht man weit mehr Säure. Es krystellisirt in durchsichtigen, farblesen, auch undurchsichtigen weißen Oktaödern, specif. Gewicht 4,068, schmeckt kählend, säßlich, stechend, läst sich in 7 Theilen kalten und heträchtlich wuniger koehendem Wasser auf, nicht in Weingeist, schmilit in der Hitze, entbindet Sauerstoffges, und hinterläßt Bleioxyd. Es besteht aus 67,3 Bleioxyd und 32,7 Salpeters. Man bedient sich desselben in der Kattundruckerei, um mit chroms. Kali gelbe und orange Farbetöne zu erhalten, in allen Fällen, wo essigs. Bleioxyd nicht anwendbar ist, indem es durch etwanige zugesetzte Säuren zerlegt werden würde; eben so zur Darstellung des Chromgelb und Chromorange.

[Man kennt 3 verschiedne basische salpeters. Bleisalze, ‡, ‡ und ‡ basisches, durch Vermischung des neutralen Salzes mit Ammoniak, in sehr verschiednen Verhältnissen; alle 3 sind weisse, theils nur sehr wenig, theils gar nicht in VVasser lösliche Pulver.]

Kieselsaures Bleioxyd, Silicate de plomb, S. of lead. Bleioxyd schmilzt mit Kieselerde sehr leicht zusammen, weshalb auch Schmelztiegel von Bleioxyd so leicht angegriffen und durchbohrt werden. Kiesels. Bleioxyd macht die Hauptsubstanz in der gewöhnlichen Bleiglasur der Töpfer aus, in der Glasur des Fayance, englischen Steinguts, einen wesentlichen Bestandtheil des Bleiglases (Klingglases), Flintglases, vergleiche die Artikel "Glas, Töpferzeug und Steingut". Dass man auch aus schwefels. Bleioxyd und Quarzpulver ein solches Bleiglas erhalten könne, ist oben Seite 220 angestihrt worden.

[Thousaures Bleioxyd, Aluminate de plomb, kommt als Bleigum mit vor, siehe oben Seite 176, besteht aus 40,14 Bleioxyd, 37,00 Thouerde, 18,80 VVasser, 2,60 Kiesel-, Kalkerde, Eisenoxyd.]

Ein und zwanzigstes Kapitel.

Vom Zinn.

Das Zinn, étain, tin, eins der am längsten bekannten und verarbeiteten Metalle, wurde von den Phöniciern aus Spanien und England geholt, und schon zu Moses Zeiten verarbeitet; es kommt nicht sehr häufig vor, und zwar theils als Oxyd, theils als Schwefelzinn mit Schwefelkupfer und S. eisen verbunden.

Der Zinnstein, Z. graupen, étain oxidé, tinstone, krystallisirt in mannichfaltigen Formen, welche sich auf ein quadratisches Oktaöder zurücksühren lassen, häusig in 4seitigen Säulen mit doppelt 4seitigen Endspitzen, gestreist, auch derb und häusig eingesprengt, in abgerundeten Stücken und Körnern, specis. Gewicht 6,3 bis 7,0. Der Bruch ist grobund kleinkörnig ins Muschlige und Splittrige, giebt am Stahl Funken; halbdurchsichtig bis undurchsichtig, stark und auch wenig glänzend, zwischen Glas- und Fettglanz; braun ins Graue, Schwarze, Gelbe und Rothe verlaufend. Er findet sich im Urgebirge, häusig in den erhabensten Theilen desselben, auf Gängen und Lagern, im Granit, Gneis, Syenit, Chlorit und Thonschiefer, Feldspathporphyr, als Gemengtheil mancher Felsarten (Zinnzwitter), als Granit, Quarz, Chlorit, Stockwerke bildend; begleitet von Quarz, Granat, Flusspath, Topas, Glimmer, Molybdänglanz, Wolfram, Tungstein, Arsenik, Schwefel-, Kupferkies, Eisen-, Bleiglanz, Blende, Kobalterz, (Wismuth). So im sächsichen Erzgebirge zu Altenberg, Zinnwald, Marienberg, Joh. Georgenstadt, Geyer und Ehrenfriedersdorf; die dortigen Zinnzwitter enthalten höchstens etwas über 18, meist 1, 18 und noch weniger Zinnerz; im böhmischen Erzgebirge zu Zinnwald, Graupen, Platten, Joachimsthal, Abertham, besonders zu Schlakkenwald; in Schlesien, Regbzk. Liegnitz, zu Giehren und Krobsdorf im Riesengebirge, jedoch haben wiederholte Versuchsarbeiten Ende vorigen Jahrh. und vor 15 Jahren diesen Bergbau, der in frühern Jahren berühmt war (der Hundsrückner Bergbau), nicht wieder in Aufnahme bringen können, weil die reichen Erzmittel abgebaut sind, und das Lager überall sehr arm gefunden ward *). In England in Cornwals, Devonshire, an verschiednen Punkten, in der Gegend von St. Austle, Redruth; in Frankreich im Deptmt. de la haute Vienne, zu Vaulry, in der Bretagne zu Pyriac, allein an beiden Orten nicht lohnend; in Spanien, im Königreich Galicien; in Schweden, Grönland (Anbrüche), Sibirien. In Asien in China,

^{*)} K. A. f. B. u. H. Bd. 1. Hft. 2, 8, 12 und 18.

Siam, Pegu, auf der Halbinsel Malakka, Insel Banka; in Amerika, in Mexiko und Chili.

Man findet auch in sekundären Lagerstätten, im Seilengebirge, welches aus der Zerstörung primitiver Zinn sührender Gebirge entstanden, Zinnerz eingemengt, Seisenzinn, Z. sand, étain d'allusion, stressy-tin; so im sächsischen (bei Eybenstock) und böhmischen Erzgebirge, in Cornvals bei St. Juste und St. Austle, in Frankreich, Mexiko, Ostindien (Malakka). — Holzzinn, sariges Z. erz, étain exidé concrétionné, ét. de bois, ét. zyloïde, wood-tin, cornish tin-ore, stumpleckige, rundliche Stücke, Körner, Textur zart und büschelsörmig auseinander lausend, sasrig, Bruch splittrig; undurchisichtig, seidenglänzend, auch matt, braun ins Röthlich- und Gelblichgraue; specis. Gewicht 5,8, findet sich sast im Schuttland, zum Theil mit Quarz und Turmalin, Chlerit verwachsen in Cornvals, Brasilien, Bachos-Ayres, Mexiko.

Zinnkies, étain pyriteux, ét. sulfuré, tin-pyrites, kommt derb und eingesprengt vor, Bruch messinggelb und kleinkörnig, ins Muschlige, metallglänzend, zwischen messinggelb und stahlgrau, spetif. Gewicht 4,35 bis 78; kommt auf Erzgängen von geringer Mächtigkeit, begleitet von Quarz, Kupferkies und Blende, in Cornwals vor.

[Das Vorkommen des Zinnsteins ist in Bezug auf die Stockwerke, in denen es angetrossen wird, äusserst merkwürdig. Man versteht unter Stockwerken (die Franzosen haben das Wort eingebürgert, in England giebt es dafür keinen besondern Ausdruck, man nennt dieselben, gleich wie die Gänge, tin floors), das Vorkommen von eingesprengtes Zinners führenden Gebirgsmassen in dem das Gebirge eines Orts bildenden Felsgestein. So besteht die zinnführende Gebirgsmasse zu Altenberg in Sachsen aus Quarz und Chlorit, welche sich im Granit eingeschlossen befindet; das Stockwerk ist seit 1458 hebaut. Das Stockwerk zu Geyer besteht aus seinkörnigem Granit, welcher im Gneis eingelagert ist, und wird seit dem Jahr 1400 abgebaut. Das Zinners in dem Stockwerk zu Carclase bei St. Austle besindet sich in einem schon in Zersetzung begriffnen Granit; andere Stockwerke liegen im Feldspathporphyr. Der Stockwerksbergbau ist von dem Gangbergbau ganz verschieden, insofern nämlich bei letzterm die Gänge sammt dem Hangenden und Liegenden abgebaut werden, bei ersterm aber die zinnführende Gebirgsmasse selbst im Großen abgebaut wird, weil das Zinners in der ganzen Masse verbreitet ist; VV eitungsbau. Man bildet nämlich durchs Fenersetzen, oder Schielsen mit Pulver, große hohle Räume, Stockwerke, von 20 bis 40 Lachter Höhe, die 1 bis 5 Lachter von einander in horisontaler Richtung abstehen, und in mehrere große Weitungen von 3 Lachter Durchmesser auf die Art getheilt sind, dass zwischen denselben 3 bis 5 Lachter dicke Pfeiler stehen bleiben, meistens Gebirgsgestein, was schr arm an Zinnerz ist; diese Pseiler stehen, so weit es irgend

irgend thunlich ist, über denen des untern Stockwerks. Man unterscheidet in Sachsen armen Zwitter, welcher nur 0,3 Schliech giebt, von welchem 20 Fuhren zu 16 Centner jede nöthig sind, um 1 Ctr. Schliech zu gewinnen; sweitens gemeinen Zwitter, welcher 0,7 %, oder von 10 Fuhren 1 Ctr. Schliech liefert; drittens reichen Z., welcher 18,75 %, oder von einer Fuhre 3 C. Schliech schüttet, und nur sparsam vorkommt. Die Prüfung, ob ein Zwitter scheidewürdig sei, oder nicht, stellt der Steiger in der Grube mittelst des Sichertrogs, seblle, an; das durch Fener mürbe gemachte Gestein wird zerklopft, und mit VVasser in jenem hölzernen muldenförmigen Geräth gewaschen, indem man dasselbe, ähnlich wie einen Stoßbeerd im Großen, schättelt, wodurch alle Gesteintheile und fremden leichtern Erztheile weggespühlt werden, der Zinnerzschliech aber zurückbleibt.

Seisenwerke, stream-works, mines d'étain de lavage, finden statt, wo man Seisenzinn in genugsamer Menge antrifft. Man sindet in Cornwall Seifenzinn theils in dem aufgeschwemmten Land, welches den Abhang wenig hoher Hügel in der Nähe reicher Zinnersbergwerke bedeckt, theils in dem Schuttland der Thäler, die sich am Fuss jener Hügel hinzichen. Allein in diesem häufig vorkommenden Terrain ist das Zinners oft mur sparsam vorhanden, um es mit Vortheil aufbereiten zu konnen, in der Umgegend von St. Just (zu Leswhidden-moor, Bostraze-m., Numphra-m.) und ganz besonders zu Pentowan bei St. Austle kommt es aber so reichlich vor, dass es Gegenstand bergmännischer Arbeiten ist. Das Seisenzinn ist mit Lagen von aufgeschwermmtem Land von 5, 10, 20 bis 60 Fuls Mächtigkeit bedeckt. Besonders merkwärdig ist, dass dieses Seisenzinn von keinem andern Erz begleitet vorkommt, hochstens sind einige Nieren von rothem Glaskopf darunter, kein Arsenikkies, weshalb denn anch ein vorzüglich reines Zinn aus diesem Seifenzinn ausgeschmolzen werden kann. Diese Lager von Seisenzinn werden durch Tagebau abgebaut. - In Sachsen sind in der Nähe von Eybenstock ebenfalls Lager von Seifensinn, die in frühern Zeiten mehr geschüttet, oder mehr eingebracht haben, als jetzt, wo sie nicht bearbeitet werden.

Ausbereitung und Zinnschmelzen in Sachsen *) über Schachtösen. In Sachsen werden Zinnerze zu Altenberg, Geyer, Ehrenfrieders-

[&]quot;) Lamped. Allg. Hüttenk. Th. 2 Bd. 3. 8. 1. Supplemente Bd. 1. S. 111. — Karsten in seinem Archiv Bd. 6. 8. 358. — Mande in den

I. 2.

dorf und a. a. O. ausgebracht. Das Verfahren ist im Allgemeinen folgendes: (es ist das zu Altenberg gewöhnliche, wo das meiste Zinn ausgebracht wird, hier vorzugsweise als Beispiel gewählt). Die angefahrnen Zwitter werden untermengt, wodurch ein mittelmäßig ausgiebiger Schliech erhalten wird, und die verschiednen Gangarten sich gattiren: sie werden in kleine Stücke mit Fänsteln zerschlagen, die sehr harten Stücke (Würflinge) aber erst noch in Hausen gebrannt, um sie mürbe zu machen. Darauf bringt man die zerkleinerten Massen unter die Pochstempel, und lässt sie nass verpochen, (man hat auch Quetschwalzen versuchsweise eingerichtet); das Wasser führt.das Pochmehl fort, welches sich in den Gräben und Sämpfen nach Verschiedenheit der Gröbe absetzt; das zuletzt abfliesende Wasser darf keine Schliechtheile mehr führen. Das in den Gräben und Sümpfen abgelagerte Pochmehl wird ausgestochen, und theils auf Stolsheerden, tables à secousse, Glauch- und Planheerden, tables allemandes, t. dormantes, verwaschen, theils über Schlemmgraben, wobei der schwere Zinnstein, Schwefel-, Arsenikkies, Wolfram, Eisenoxyd und andere metallische Fossilien zurückbleiben, die leichtern erdigen Gemengtheile aber weggewaschen werden. Der Schliech, von schwärzlicher Farbe, kann nicht reiner erhalten werden, da die das Zinnerz begleitenden Erze zwar ein geringeres specis. Gewicht haben, allein wegen des nicht beträchtlichen Unterschieds das Waschen nicht ohne großen Verlust an Zinnerz weiter fortgesetzt werden kann, wobei die Verluste schon 25 bis 30 % vom Zinngehalt der Zwitter betragen. Um nun aber jene fremden metallischen Einmengungen möglichst zu beseitigen, schreitet man zum Rösten, wodurch einestheils Arsenik und Schwefel verbrannt und verflüchtigt, anderntheils das Eisen in Oxyd verwandelt und dadurch specifisch leichter wird als Zinnerz, und beim nachmaligen Waschen fortgesührt werden kann.

Das Rösten geschieht in einem Flammosen mit Gistsong, der in einem bedeckten Schoppen steht, um die sich erzeugende und verslüchtigende arsenige Säure aufzusammeln, gleichzeitig benutzt man aber auch die Wärme des Röstosens, um den nassen Schliech zu trocknen.

[Auf Tasel X ist in Fig. 18 und 19 ein Zinnerzröstosen mit Gistsang dargestellt, wie er zu Altenberg in Sachsen ausgesührt ist, nach Manès a. a. O. mitgetheilter Zeichnung *). a,a das Hüttengebäude, in wel-

A. d. M. Tom. 8. p. 499, 837. Tom. 9. p. 281, 463, 625. — Abbildung der Ausbereitungsvorrichtungen, Röst- und Schmelzösen zu Altenberg in den A. d. M. II série Tom. 3. p. 177. Planche III et IV. — Winkler in E. J. Bd. 9. 8, 381.

^{*)} Aus einem Verschen ist bei dem Maasstab bemerkt sr. Fus, es mus heisen sächs. Fus.

chem der Röstofen steht, welcher in Fig. 19 im Lingenderchechnitt mach der punktirten Linie AB Fig. 18 dargestelk ist, b das Gifthaus, durch 2 Scheidewinde in 3 Kammern getheilt. c der Rost, d die Sohle des Röstheerds, e eine Oessung im Gewölbe, um den über demselben in dem Baum i getrockneten Schliech auf den Röstheerd hindurch fallen zu lassen. g der Rauchmantel am Ende des Osens, unter welchem die Arbeiter mit langen Krücken das auf der Heerdsohle ausgebreitete Erz wenden; h der Giftsang, welcher die arsenikalischen Dämpse aus dem Röstosen nach dem Gisthaus b sührt, i der Schornstein, durch welchen die nicht condensirbaren Lustarten abziehen.]

Das Rösten von 12 Centnern groben Schliech dauert 7, von 13 C. feinen Schliech nur 6 Stunden; man erhält 3 bis 1 Centner weißen Arsenik von jeder Post gerösteter Schlieche, die man dort Zinnkies neunt, welche ein um 3 bis 3 größeres Volum durchs Rüsten erlangt haben. Sie werden dans wieder durch Waschen ausbereitet, zuerst in Schlemmgraben, dann auf Kehrheerden, wobei und durch das Rösten ein Abgang von 66 bis 70% stattfindet; die Abgänge werden besonders aufbewahrt und am Jahresschluß einer besondern Auf bereitung unterworfen. Durchs Rösten wird aber nicht aller Arsenik in arsenige Säure verwandelt und verflüchtigt, sondern ein Theil bildet arseniks. Eisenoxydul, welches durch die Hitze der Röstösen nicht zersetzt wird. Um diese Verbindung zu zerlegen, giebt man wohl auch etwas klare Kohle mit auf, allein dann muß durch einen Schieber der Giftsang abgesperrt werden, weil sonst Kohlenstaub mit fortgerissen in denselben gelangt, und das Arsenikmehl verdirbt. — Schlieche, welche von Arsenik- und Schweselkies srei sind, wie es an einigen Orten der Fall ist, werden nicht geröstet.

Die nochmals verwaschnen Schlieche, Zinners genannt, werden nun dem Schmelzer übergeben, ihr Gehalt muß mindestens so weit getrieben werden, daß man 50% Zinn beim Ausschmelzen gewinnt. Das Schmelzen geschieht über Krummößen, oder niedrige Halbhohößen von 6 bis 9 Fuß Höhe, der Osenschacht besitzt eine nur einige Zoll bedeutendere Tiese als Breite, siehe Tasel XI Fig. 3 und 4, welche einen Zinnschmelzosen, wie er im sächsischen Erzgebirge in Gebrauch ist, nach einer in Lampadius Werk gegebnen Abbildung darstellen. Die Oesen sind überhaupt so gebaut, daß der Quadratinhalt ihres Durchmessers in der Höhe der Form nicht mehr als 140 bis höchstens 220 Quadratzoll beträgt; 4 Zoll unter der Form beginnt gewöhnlich die Osensohle, die sich nach dem Auge zu verstächt, wodurch das Zinn schnell einen Ausgangspunkt findet, und so der Wirkung der Gebläselust bald entzogen wird. In dem Vortiegel trennt sich das Zinn von der mit ausge-

[Beschreibung des Zinnersschmelzosens auf Tasel XI Fig. 3 und 4. Die erstere Figur stellt den Schachtosen in einem senkrechten Durchschnitt durch die Form genommen dar, die letztere giebt einem horisontalen Durchschnitt nach der punktirten Linie xx Fig. 3. — a die Osenpseiler aus Gneis, b, b die Futtermauern, e die Formwand, d die Stirmmauer, sämmtlich aus Granit, so wie auch die Form e, f der Sohlstein aus Granit, ist muldensörmig ausgeschweist, g das Auge, durch welches Zinn und Schlacken in den Vorheerd h absließen; i der Stichbeerd, k, k Fluggestübekammern, l das Formgewölbe, m, m Anzucht, welche unter dem Osen, Vor- und Stichbeerd besindlich ist, und ihren Ausgang unter dem Formgewölbe hat.

Beim Schmelzosen in Geyer blieb man bei solgenden Dimetisionen, als den vortheilhastesten, stehen; Länge der Formwand 21 Zoll, der Brustwand 9 Z., Tiese des Osens 17 Z.; hobe Schächte sind nur da von Vortheil, wo große Quantitäten Zinners verschmolsen und längere Kampagoen gemacht werden, für kleine Schmelzen taugen sie nicht. Die VVände des Schachts sind theils saiger, theils bildet der Schacht eine nach oben sich erweiternde Pyramide, dies bedingt aber größern Kohlenverbrand, obwohl weniger Schliech durch die Gicht getrieben wird. Die Sohle ist ohne alle Spur, unter einem Winkel von 26° gelegt, besteht aus einer Granitplatte — Spund —, die theils ohne Bedeckung eingelegt wird, theils mit einer Sohle von schwerem Gestübbe bedeckt. Der Vorheerd ist auch aus Granitplatten, wird theils mit einem Gestübbebeschlag, theils mit Lehm überkleidet, man bringt ihn tief unter dem Auge an, damit die aus dem letztern hervordringende Stichslamme das im Vorheerd stehende Zinn nicht oxydire.]

Zu Altenberg nimmt man zu einer Schmelze über die Krummösen 18 Centner Zinnerz, ½ bis ½ C. Gekrätz, ½ bis 1 C. Nachsätzel (gepochte und gewaschne Schmelzrückstände) und 65 % Rohschlacken vom Zinnschmelzen; man giebt diese Post in den vorher angewärmten Osen nach und nach in kleinen Gichten mit etwas angeseuchteten Holzkohlen aus. Das Anseuchten vermindert das leichte Verblasen des Schliechs im Osen, hat auch noch den Nutzen, dass das Wasser in der Hitze in Wasserund Sauerstoff zerlegt wird, die Hitze vermehrt und die Reduction befördert. Nach 2 Stunden zeigen sich die ersten Spuren von Zinn im Vortiegel, die reichen Schlacken, welche Zinnkörner eingesprengt enthalten, werden sogleich wieder mit ausgegeben, die armen abgeschreckt, zerschlagen und zu einer neuen Schmelze ausbewahrt. Nach 8 Stunden sind etwa ¾ der Zinnerzpost durchgesetzt, der Vortiegel ist, wenn nicht die Einrichtung besteht, dass das Zinn von selbst in den Stichheerd ab-

läuft, mit Zinn gefüllt, und es kann abgestochen werden. Man hält es für besser, das Zinn selbst immerwährend durch eine enge Oeffnung abfließen zu lassen, indem dann das reinere dünnslüssige absließen wird, aber das weniger reine zurückbleibt und ersterrt. Ist im Stichkeerd gehörig viel Zinn, und hat es sich auf die erfahrungsmäßig passende Temperatur abgekühlt, so wird es in Taseln gegossen, wosu man kupserne geschliffne Platten von 4 Fuss Länge, 2 Fuss Breite anwendet, Schicht genaint, auf welche man das Zinn auskellt und erstarren läst. Die dünnen Tafeln, 10 bis 11 Pfd. schwer, werden dann zu Ballen zusammengerollt, mit hölzernen Hämmern zusammengeschlagen, und in solches Form in den Handel gebracht. Ist das Zinn beim Auskellen zu heiß, so läust es sarbig an, ist es zu kalt, so erhält es keinen Spiegel, daher müssen öfter Proben genommen werden. - Nach 12 Stunden ist det Durchsetzen der Schmelzpost beendet, 63 Centner Zinn gewonnen, dann folgt die Nacharbeit mit den Schlacken, Gekrätz und den Schlemmabgüngen; das hievon fallende Zinn ist weniger rein, als das von dem Era, enthält mancherlei fremde Metalle, Eisen, Arsenik, Wismuth, Kupfer, und muss vor dem Gielsen in Taseln erst geläutert, gleichsam gesaigest werden, welchen Prozess man das Pauschen nennt, auch das Durchlassen. Man fertigt nämlich einen abschüssigen Lehmheerd an, oder eine mit Lösche bedeckte gusseiserne Platte, die schief liegt, den Pauschheerd, dessen Sohle von beiden Seiten nach der Mitte zu geneigt ist, und der am tiefsten Punkt einen Stichheerd hat. Man wärmt ihn ab, trägt glübende Kohlen auf denselben, etwa 8 bis 10 Zoll hoch, und schättet auf diese das zu reinigende Zinn hoch aus; das seinere Zinn läust durch die Kohlen und sammelt sich im Stichheerd, und wird von neuem aufgegeben, bis man glaubt, dass es gehörig rein geworden, dann erst vvird es in Taseln gegossen. Das erhaltne Zinn aus dem Gekrätz von 18 Centnern Erz beträgt etwa 3 C., so dass im Ganzen etwa 9 C. Zinn ausgebracht werden. Zwischen den Kohlen bleiben halberstarrte Körner zurück, Legirungen des Zinns mit schwerer schmelzbaren Metallen, welche nach beendetem Pauschen auf der Heordsläche zusammengezogen und mit einem Hammer beklopst werden, um das in ihnen eingeschlossne Zinn noch flüssig auszupressen, (das eigentliche Pauschen). Die ausgepressten Dörner werden beim Schlackentreiben zugegeben. Nach einer Analyse von Berthier bestanden die Dörner aus 69,4 Zinn, 25,3 Eisen, 1,0 Wolfram.

[Nach Berthier's Versuchen wird das Zinn durch wenig Eisen hart, brüchig, glanzlos, wogegen VVolfram und Molybdän diese Nachtheile nicht bedingen; selbst ein Gehalt von 45 % VVolfram verwaschte keine Sprödigkeit der Legirung, mit 29 % VV. verbunden liefs sich das Zinn zu

230 Beschreibung des Zinnschmelzprozesses in Sachsen.

sehr dünnen Blättern auswalsen. Lempadius gieht dagegen an, daßs das Altenberger Zinn suweilen 3 bis 48 Melybdan enthalte und dadurch etwas spröde werde.]

Wenn eisenhaltiges Zinn längere Zeit in sehr filissigem Zustand bleibt, schlagen sich aus ihm Körner einer aus Eisen und Zinn bestehenden Legirung nieder, welche zusammensintern und Härtlinge, eder Hartbrüche bilden, die sich in den Vorheerden und Tümpeln zeigen. Sie erschweren die Arbeit sehr und vermindern die Zinnausbeute, denn es kann ihnen das Zinn nie völlig entzogen werden, dafür ist aber auch auf der andern Seite dasjenige Zinn, welches unter der Bildung von Hartbrüchen ausgebracht wird, in der Regel sehöner und reiner, als anderes, wo sich, obschon eisenhaltig, diese Bildung nicht einstellt. Die Härtlinge haben ein dunkles, eisenartiges Ansehen, lassen sich theils unter dem Hammer fletschen, theils zerbröckeln sie; ihr Zinngehalt beträgt von kaum 20 bis über 80 g. Durchs Saigern lassen sich dieselben ungemein schwer entzinnen, das erhaltne Metall ist nicht rein, und giebt erst nach mehrmaliger Wiederholung des Prozesses ein Produkt, welches allenfalls als unreines Zinn gelten kann:

Die Zinnschlacken kommen bald flüssiger, bald zäher aus dem Ofen, sie enthalten ost unvollkommen geschmolzne Partikel, die sich im Vorheerd als Heerdschlacken aussällen, sehr zinnreich sind, allein das daraus gewonnene Zinn ist sehr unrein, eisenhaltend. Auch die vollkommne Schlacke enthält noch vieles Zinn, theils in Körnchen, theils als Oxyd chemisch gebunden, man muss daher dieselbe durch Aufbereitung und Schmelzung wieder zu Gute machen, wodurch man Zinn erhält, welches nicht nur reiner, als das Zinn aus den Heerdschlacken ist, sondern oft auch reiner, als das Zinn aus dem Erz. Die Farbe der vollkommnen Zinnschlacken ist entweder graulich-schwarz oder bräunlich-schwarz, leberbraun, sie enthalten Eisenoxydul, Kieselerde, Thonerde, Zinnoxyd, (Molybdän- und Wolframoxyd), Kalk, Magnesia. Je gröseer die Hitze beim Durchsetzen der Schlacken ist, desto vollständiger wird das in Ihnen enthaltne Oxyd des Zinns reducirt, allein auch Eisenoxydul, sie werden deshalb nochmals über einen 4½ Fuss hohen Krummosen durchgesetzt, der ein stärkeres und stechenderes Gebläse hat, welches Schmelzen das Schlackentreiben genannt wird. Die veränderte Schlacke wird dann nass gepocht, gewaschen, das erhaltne Zinngräupel mit Kohlen verschmolzen, wobei Zinn und Schlacke erhalten wird, die mit dem Schlackenschliech vom Verwaschen zusammen durchgestochen werden. Hiebei werden meist die Dörner, Härtlinge, das Gekrätz, Osenbrüche, Fluggestübe mit durchgesetzt. Diese Nacharbeiten

• .

würden ins Unaufhörliche fortgehen, wenn nicht beim Pochen und Waschen die unhaltigen Theile in die wilde Fluth sortgerissen würden.

[1809 fing man in Altenberg an, den Schlackenwalder Grossosen anzuwenden, welcher eine Höhe von 14 Fuss und einen ovalen Schacht von 27 und 18 Zoll Durchmesser, einen Tümpel aus schwerem Gestübbe erhielt; das Metall wurde in einen Vorheerd abgestochen, während die Schlacke von selbst dorch eine höher angebrachte Oessung stets abslos. Beim sortgesetzten Gebrauch mußte mancherlei abgeändert werden, wodurch sich allmälig der Osen wieder einem Zinnosen näherte; bald übertraf dieser Grossosen in seinen Leistungen die gewöhnlichen Zinnösen, bald wurde er aber auch von diesem in den Hintergrund gestellt, und zuletzt ganz abgeworsen. — Beschreibung und Abbildung siehe in Lämpadius erstem Supplementband Seite III Tasel 2. — Die auf die Halde gestürzten Schlacken enthalten nach Berthier noch 58 metallische Oxyde, nämlich 34,8 Eisen- und 23,2 Zinnoxyd mit etwas VVolsramoxyd verbunden, welche gegen 16 Zinn gegeben haben würden.

b) Auf bereitung und Schmelzen des Zinnerzes in England **) in Flammösen.

Man unterscheidet in Cornwall Bergzinn, mine-tin, und Seisenzinn, stream-tin, ersteres aus den Gängen, Lagern, Stockwerken, letzteres aus den Seisenwerken gewonnen, dieses sehr rein von fremden metallischen Beimengungen, jenes dagegen mehr oder minder bedeutend durch mancherlei eingemengte Erze verunreinigt, als durcht Schwefel-, Kupferkies, Wolfram, Magneteisen etc. Sie werden daher auch jedes für sich aufbereitet und geschmolzen. Das Bergzinn wird gepocht (die Pochwerke werden zum größern Theil von Dampsmaschinen bewegt), das seine Pochmehl setzt sich in den Gräben und Sümpsen ab, wird auf Kehrheerden mehrmals verwaschen, die Schlieche werden sodann in eignen Flammösen geröstet, um Schwesel und Arsenik zu verbrennen und zu verstüchtigen; das Rösten von 6 Centnern dauert 12 bis 18 Stunden, wobei sich arsenige Säure in den Gistangen absetzt. Die gerösteten Schlieche werden einige Tage lang der Lust ausgesetzt, damit sieh die zurückgebliebnen Schwefelmetalle in schwefels. Salze umbilden können, welche sich beim darauf folgenden Waschen in dem Wasser auflösen. Die Schlieche werden nämlich in Fässer getragen, Wasser aufgeschüttet, öster umgerührt, wedurch sich Kupservitriol auflöst, welcher

[&]quot;) A. d. M. II série T. 3, p. 471.

Dufrenog und Beaumont in den A. d. M. Tom. 9. pag. 827. Tom. 10. pag. 331., in K. A. I. B. u. H. Bd. 13. 8. 60, 119. — Coste und Perdonnet daselbst II série Tom. 6. p. 3. — Taylor über das Verschmelzen der Zinnerze in England, in K. A. f. B. u. H. Bd. 3. 8. 98. Bd. 6. 8. 347.

durch altes Eisen behandelt Cementkapfer liefert. Der entkapferte Schliech wird dann gesiebt, auf Kehrheerden verwaschen, und der reiche Schliech als Schwarzzinn, black-tin, im Gegensatz von metallischem Zinn, white-tin, verschmolzen, er enthält 50 bis 75 g Zinn. — Das Seifenzinn kommt in abgerundeten Körnern vor, von dem Ansehen eines groben Kieses, zuweilen so groß als Wallnüsse, untermischt mit Knoten von rothem Glaskopf; daher ist auch die Aufbereitung viel einfacher. Man verwäscht dasselbe auf Kehrheerden bei einem starken Wasserstrom, siebt das gewaschne Erz und unterwirft die gröbern Stücke einer Scheidung, indem die unreinen gepocht und das Pochmehl verwaschen wird.

Das Verschmelzen des Bergzinns. Diese Operation wird in Flammösen vorgenommen, in Schmelzhütten, melting-houses, während das Seifenzinn in Halbhohösen verschmelzen wird. Die Flammösen haben solgende Einrichtung ').

[Beschreibung des auf Tas. XI Fig. 1 und 2 dargestellten Zinnersschmelzofens von St. Austle. Fig. 1. Längendurchschnitt des Osens nach der
punktirten Linie AB Fig. 2. Fig. 2. Grundriss des Osens. a Feuerthür, um Steinkohlen auf den Rost b ausgeben zu können, e Feuerbrücke, d Einsetzthür, e Thür durch welche das Erz auf der Sohle des
Flammheerds f bearbeitet wird, g Stichössnung, h Oessnung im Osengewölbe, welche beim Ausgeben des Erzschliechs geössnet wird, um zu
verhüten, dass der Lustzug denselben durch den Schornstein sortsühre,
i, i Lustkanal, um kalte Lust unter der Feuerbrücke und der Heerdsohle
wegznleiten, durch welche diese abgekühlt und vor der schnellen Zerstörung bewahrt werden. k, k Stiehheerde, in welche man das ausgeschmolzne Zinn absticht, 1 Fuchs, m Schornstein, er ist theils 35, theils
50 engl. Fus hoeh.]

Das Schmelzverfahren ist folgendes: Man mengt den gerösteten und verwaschnen Erzschliech mit Steinkohlenklein, culm, setzt auch wohl etwas gelöschten Kalk, Flusspath als Flusmittel zu; die jedesmalige Schmelzpost beträgt 15 Centner, auch wohl 20 bis 24 C., der Metallgehalt 60 bis 70 g. Anfangs wird ein hestiges Feuer gegeben, so dass nach einer Stunde alles im Flus ist, die Schlacken werden abgezogen, wohl viermal nach einander, die Masse durchgerührt, zuletzt wirst man noch Steinkohlenklein aus. Sodann schreitet man zum Abstich, und lässt das Zinn absließen, bis die Schlacken solgen. Die aus dem Zinn im Abstichkessel stehenden Schlacken enthalten viel Zinnkörner, sie werden deshalb gesammelt und nach 60 Schmelzungen sür sich einer Verände-

^{*)} Coste und Perdonnet a. s. O. Planche I Fig. 1 und 2.

rung unterworsen, indem nur wenig solche Schlacken bei einer Schmelze sallen. Die auf dem Flammheerd gebliebnen Schlacken werden aufbereitet, gepocht und nonen Erzposten augesetzt. Binnen 6 bis 7 Stunden ist eine Schmelze vollendet, sogleich beginnt die zweite etc. — Das gewonnene Zinn wird mit einernen Kellen ausgekellt, in Blöcke gegossen, darsuf raffinirt und gesaigert. Dieser Pruzels hat zum Zweck, die fremden Metalle, Kupfer, Eisen, Arsenik, Wolfram, so wie die kleinen Portionen eingemischter, der Zersetzung entgangner, Schweselverbindungen, Schlackentheile, selbst nicht gebörig reducirtes Zinnoxyd zu beseitigen. Zu dem Ende bedient man sich gleichfalls eines Flammosens, auf dessen Heerd 6½ Tomten Zinn in Blöcken auf einmal ausgegeben werden; das Saigern dauert nicht länger als 20 Minuten, erfordert 42 Pfd. Steinkehlen, das Zinn läust in einerne Stichkessel ab, während auf dem Heerd eine sehr eisenhaltige Legirung der fremden Metalle mit sehr wenig Zinn verbunden übrig bleibt.

[Nach einer in Schweden angestellten Saigerung von Blocksinn blieb eine Legirung auf dem Heerd zurück von: 85,30 Zinn, 13,72 Kupfer, 0,33 Eisen und Zink, 0,67 Arsenik. — K. A. f. B. n. H. Bd. 14. S. 223.]

Hierauf folgt die eigentliche Rassinirarbeit. Das Zinn wird nämlich durch Steinkohlenseuer in den Kesseln sließend erhalten, und durchs Eintauchen von frischen Holzstangen in eine wallende Bewegung in Folge der sich entbindenden Gase und Dämpse versetzt, the poling. Dabei erzeugt sich ein Schaum, ein Gemisch von dem oxydirten Zinn und fremden Metallen, besonders Eisen, und eine schwere Legirung scheidet sich am Boden ab. Ein anderes Verfahren der Rassination nennt man das Aufstolsen, tossing; man schüttet nämlich aus einer Kelle stüssiges Metall von einer mässigen Höhe in die übrige Metallmasse, so. dass ein starkes Schäumen erzeugt wird. Nach 3 Stunden ungesähr hört man auf diese wallende Bewegung zu erzeugen, lässt das Zinn sich absetzen, vobei es 3 besondere Schichten bildet, die oberste ist die reinste, die mittlere schon etwas unrein, die unterste sehr verunreinigt. Hiezu sind 13 bis 2 Stunden Zeit erforderlich, dann wird dasselbe in Gussformen von Granit ausgekellt, in Blöcke von 3 Centn. an Gewicht gegossen, die ch der Reihenfolge des Gusses immer mehr unreines Zinn enthalten; die vom Boden des Kessels werden bei dem nächsten Saigern zugesetzt. — Die ganze Operation des Saigerns und Rassinirens dauert sur 63 Tonnen Zinn 5 bis 6 Stunden. Das Zinn führt nun den Namen Blockzinn, block-tin, étain en saumons, das seinste heisst restned block-tin. Das gewöhnliche Blockzinn enthält etwa 5 % fremde Metalle, worunter gegen 0,1 & Kupfer. — . Ueberhaupt verdient hervorgehoben zu werden, dass die neuesten Ofenkonstruktionen eine nicht unbeträchtliche Erspernis en Kohlen bedingen.

Die Schlacken vom Zinnschmelzen werden einer einfachen Behandlang unterworfen; die zuerst abgeworfnem enthalten weniger eingesprengte Zinnkörner, sie werden gepocht, gewuschen, und für sich verändert, und liefern ein unreines Zinn, prülien genannt, welches mit den reichen Schlacken, die vor dem Abstich abgezogen wurden, zusammen verschmolzen wird, um Zinn aus ihnen zu gewinnen. (Die auf die Halde gestürzten Schlacken enthalten nach Dufrenoy und Besument 31 \(\frac{9}{0} \) Metalloxyde, wobei 12,4 Zinn.) Eben so wird auch der metallische Rückstand von der Saigerarbeit durch verstärktes Feuer geschmolzen, in einen kleinen Abstichkessel abgestochen, und nach einiger Zeit kellt man die obere Schicht, welches ein unreines Zinn ist, aus, gießt es in Blücke und übergiebt es von neuem der Saigerarbeit; die untere Schicht ist eine spröde, krystallinische, weiße Legirung, welche weggewarfen wird, so wie der auf dem Flammherd gebliebne Rückstand.

Verschmelzen des Seisenzinns. Dieses geschieht über 15 Fuss hohe Halbhohösen (Kupoloösen) mit Holzkohlen, in den sogenannten blowing-Louses, Gebläsehütten; neuerdings soll man sich auch fürs Seisenzinn der Flammösen und Steinkohlen bedienen. Der Schacht ist von Eisen, inwendig mit Ziegeln gefüttert, er hat an der Gicht 15 Zoll Durchmesser; Gestübekammern sind angebracht; die Form für 2 Düsen liegt wenig über der Schachtsohle erhaben, in dieser ist ein Spurtiegel ausgeschnitten, der durch die offne Brust in den Vorheerd übergeht; ein Stichheerd mit 2 Kesseln ist angelegt. Das Schmelzen des Seifenzinns mit Kohlen ist eine ganz einfache Reductionsarbeit, das gewonnene Zinn wird in den ersten Stichkessel abgelassen, die Schlacken abgezogen; beim Abkühlen setzt sich das Zinn in horizontale Schichten von verschiedner Reinheit ab, das feinste, oberste Zinn wird in den Rassinirkessel ausgekellt, welcher durch Feuer heiss erhalten wird, das unterste wird besonders abgegossen, und wieder aufgegeben und im Ofen mit durchgesetzt. Das seinere Zinn wird dann ganz derselben Reinigung unterworsen, wie das Blockzinn, indem man nassgemachte Holzkohle in das Metallbad bringt, und mittelst eiserner Stäbe untertaucht; nach 1 bis 14 Stunden lässt man das Zinn zur Ruhe kommen, schäumt ab, kellt das oberste aus und giesst es in Blöcke von 120 bis 130 Pfd.; die von der untersten Schicht sind unrein und werden deshalb umgeschmolzen. Zuweilen kommt dieses Zinn auch in Form von kleinen rundlichen Stückchen vor, indem man die Blöcke so weit heiss macht, dass das Metall brüchig wird, sodann von einer beträchtlichen Höhe herabfallen lässt, wodurch es in jene Brocken zertheilt wird, Körnerzinn, grain-tin, étain en

larmes. Es hat einen vortrefflichen Spiegelglanz und enthält nur selten 10000 Eisen. Das unreine Zinn wird sammt den oxydhaltenden Schlacken und den gepochten und gewäschnen Zinnkörner enthaltenden Schlacken über denselben Ofen verschmolzen. Im Ganzen sollen 66 Metall ausgebracht werden, obschon der Gehalt 75 bis 78 beträgt. — Der Kohlenverbrauch für 10 Centner Zinn beläuft sich auf 280 Kubikfus.

[Nach Bertkier's *) Analyse enthalten folgende Sorten englischen Zinns an fremden Beimengungen:

Körnerzinn. Feines Blockzinn. Gewöhnl. Blockzinn. kein Kupfer, Kupfer 0,0024 0,0116 eine Spur Eisen. Eisen eine Spur. 0,0020

Spuren 0,0024 0,1036 0.0136

Nach von Thomson **) angestellten Analysen von 14 Proben cornischen Zinns geht hervor: dass in allen kein Blei, kein Arsenik enthalten war, aber in den unreinsten Sorten 0,002 Kupfer, im Mittel in allen Proben 0,001; an Eisen durchschnittlich 0,001 bis 0,0001. — Nach Schreder enthält das schlechteste engl. Blocksinn 0,001 Arsenik, das bessere keine Spur.]

Das im Handel vorkommende ostindische Zinn erscheint in folgenden Formen: das Malakkazinn in abgestumpsten vierseitigen Pyramiden, 🕏 bis 🕏 Pfd. schwer, das Bankazinn in Barren von 40 bis 50, von 120 bis 130 Pfd.; beiderlei Zinnsorten sind sehr rein, und werden unter andern auch zu Orgelpfeisen verwendet. Das deutsche Zinn enthält Eisen, Kupfer, Arsenik, (Molybdän, Wolfram), Wismuth. Nach Vauquelin sticht die Farbe des Zinns ins Graue und Bläulichgraue, wenn es mit Kupser, Eisen, Blei, Spiessglanz verunreinigt ist; ist es mehr als gewöhnlich weiß und härter, so enthält es wohl Arsenik; unreines Zinn schreit beim Biegen nicht so laut, als reines; enthält es Blei, Eisen, Kupfer, so ist der Bruch körnig, die Farbe grau. Reines Zinn hat einen selmigen Bruch, es zieht sich lang, ehe es abreist, die Farbe ist weiß, matt. Giesst man geschmolznes Zinn auf ein Blech oder Stein aus, so kann man an der Beschaffenheit der Obersläche nach dem Erkalten die Qualität des Zinns erkennen, Steinprobe; ist es reines Zinn, so ist die Obersläche wie polirt, spiegelnd, enthält es fremde Metalle, so ist die Oberstäche matt, es sinden sich angelausne Stellen. Will man die Beschaffenheit des Zinns chemisch prüsen, so löst man es in Salzsäure in der Wärme auf; setzt es dabei braunschwarze Flocken ab, so enthält es Arsenik, es entweicht dann aber auch Arsenikwasserstoffgas, wel-

^{*)} A. a. O. p. 482. **) G. A. Bd. 64. 8. 314.

Metalle im Zinn zu entdecken, behandelt man es mit Salpetersture von 1,16, aufangs ohne Anwendung von Wärme, suletzt mittelst Wärme, und zwar mit einem Ueberschufs an Säure. Ist die Operation beendet, au gießet man die Flüssigkeit vom Zinnoxydhydrat ah, und spühlt dieses einigemal mit salpetergesäuertem Wasser ab, setzt dieses zur Flüssigkeit und concentrirt dieselbe durchs Abdampsen, um die überschüssige Salpetersäure zu entsernen. Setzt man nun Wasser hinzu, und es zeigt sich ein weißer Niederschlag, so enthält das Zinn Wismuth; setzt man zur absiltrirten Flüssigkeit schwesels. Ammoniak, se erfolgt, war Blei vorhanden, ein weißer Niederschlag; durch Ammoniak im Ueberschuss wird Eisenoxyd gestilt, und der kleine ausgelöst gebliebne Rest Wismuthoxyd. Wird die übriggebliebne Flüssigkeit zur Trockne abgedampst, so muss Kupseroxyd zurückbleiben.

Reines Zinn kann dadurch erhalten werden, dass man englisches Zinn mit Salpetersäure behandelt, das Zinnoxydhydrat mit salpetergesäuertem Wasser abspühlt, dann mit Salzsäure digerirt, um etwanigen Gehalt an Spiessglanzoxyd auszuziehen, sodann mit salzsaurem Wasser, dann mit destillirtem abspühlt, trocknet und in einem Kohlentiegel reducirt. Hiedurch müssen alle sremden Metalle beseitigt werden.

Das Zinn besitzt im reinen Zustand eine dem Silber gleichkommende weiße Farbe und Glanz, seine Härte steht zwischen der des Bleies und Goldes mitten inne, es kann geschabt und zerschnitten werden, ist sehr hämmerbar und läßt sich sehr gut strecken, in dünne Blätter ausschlagen (Zinnsolie, Stanniol, unächtes Schlagsilber); ein Draht von 0,887 par. Linien Stärke zerriß durch 32,1 par. Psd., oder von 2 Millimeter durch 15,75 Kilogramme. Reibt man dasselbe mit den Fingern, so ertheilt es denselben einen widrigen Geruch, im Munde bringt es einen unangenehmen Geschmack hervor; wird es gebogen, so knirscht es, cri d'étain, wenn jedoch das Biegen öster wiederholt worden ist, so verliert das Zinn diese Eigenschast, welche nur auf dem krystallinischen Zustand des gegosnen Zinns beruht, denn gewalztes schreit auch nicht mehr. Das specis. Gewicht beträgt 7,29 bei 15° (7,285 bei 16°), des geschlagnen, gewalzten 7,299 bis 7,475; es dehnt sich beim Erwärmen von 0° bis 100°, und zwar das seine englische um

0,0022833 Smeaton, das gewöhnliche um 0,0024833 Smeaton,
0,0020930 Horner, » metallische » 0,0019376 Lavoisier,
durchschnittlich etwa um 1000 aus, schmilzt bei 2280, krystallisirt beim
Erkalten sehr leicht in Rhomboëdern, verslüchtigt sich erst in der Weissglühhitze, oxydirt sich an der Lust ohne angewendete Wärme sehr wenig, verliert seinen starken Glanz und überzieht sich mit einem grauen Häut-

chen, aber desto stärker beim Schmelzen. Es wird von Salzsäure, Königswasser leicht aufgelöst, langsamer von Schwefelsäure; Salpetersäure oxydirt es rasch, ohne das Oxyd merklich aufzulösen, Pflanzensäuren greifen das Zinn an, Essigsäure löst es auf, woher es kommt, dass man in destillirtem Essig, welcher in Blasen mit zinnernem Hut destillirt wurde, Spuren von Zinnoxyd sindet. Alaun, Weinstein in Wasser gelöst, in einem zinnernen Gesäs gekocht, lösen beide Zinn auf (vergl. unten das über das Verzinnen der Stecknadeln Gesagte). Zinn zerlegt das Wasser in niedern Temperaturen nicht, aber in der Weissglühhitze, auch unter Vermittelung von Salpeter- und heiser conc. Schweselsäure.

Benutzung des Zinns. Man fertigt, ehedem mehr als jetzt, viele Geschirre zum häuslichen Gebrauch aus Zinn, sowohl zum Tischgebrauch, als auch zu andern Zwecken, als Kessel für Färber, Apotheker, Hüte für Destillirblasen, Kühlapparate, Röhren etc. Zu allen diesen Geräthen soll das beste Zinn verarbeitet werden; allein es geschieht nicht selten, dass mehr oder minder Blei, auch Spiessglanz zugesetzt wird, wodurch nachtheilige Folgen entstehen, theils in Bezug auf die Gesundheit, da sich jene Metalle leichter in Pflanzensäuren auflösen, theils in Bezug auf die Färberei, weil Flotten in solchen Kesseln bereitet stumpse Farben, unerwäuschte Nüsneen bedingen. Nach dem Privilegium der Zinngieserzunft in der Mark Brandenburg, de anno 1735, darf kein mit Blei versetztes Zinn verarbeitet werden. — Ueber die Eigenschasten der Legirung des Zinns mit Blei siehe weiter unten.

[Man fertigt Zinnblech, seltner starke Bloche, am meisten dünne Blätter, Stanniol, Zinnsolie, tin-soil, étain en seuilles; man unterscheidet die dünnere Folie, welche zum Aussüttern von Kästen, Büchsen gebraucht wird, zum Belag elektr. Batterien, zum Einschlagen von Waaren, Chocolade, Seisen, und stärkere Spiegelsolie, zum Belegen der Spiegel in verschiednen Dimensionen nach Massgabe der Spiegelplatten (vergleiche vorn I. Seite 382). Stanniol wird theils gewalzt, theils geschlagen, zu letzterm Zweck hat man 3 verschiedne (Schwanz-) Hämmer, die länglich viereckige Bahnen und ein Gewicht von 45 bis 50 Psd. haben, die Ambose sind mit aufgeschweissten stählernen Bahnen verschen. Das Zinn wird hiezu in Stangen von 14 Zoll Länge, 1} Z. Breite und Dicke gegossen, diese werden durch die erste Operation auf 6 bis 10 Fuss ausgestreckt, - Streckstreisen - und solcher 6 bis 9 zusammengelegt, ein Schlag - unter den zweiten Hammer gebracht und geebnet -Ausebnen -, wobei sich der Schlag auf 8 bis 12 F. verlängert. Darauf wird der Schlag in 2 Hälften getheilt, beide auf einander gelegt, und, sollen seine Sorten gesertigt werden, serner gestreckt, - Langzainen - bis sie wieder 6 bis 10 F. lang geworden sind, welche Operation 2mal wiederholt wird, indem man die einzelnen Streifen halbirt

und doppelt nimmt, so dale in einem Schlag maletzt 96 Blatter lie-.. gen, - Ablängschläge. - Sie werden unt unter dem deiten Hammer abgelängt, unter dem Platthammer nur achr wenig gestreckt, aber geebnet, sodann zertheilt, an den Enden beschnitten, und jede Hälste -Breitzainschlag - für sich dem Strecken in die Breite unterworfen, -Breitzainen und Ausplatten, - wobei die oberste und unterste Tasel mit Oel bestrichen werden; hiebei erfolgt auch in der Länge eine geringe Streckung. Die dünnsten Blätter erlangen eine Stärke von 300 Zoll, so dass ein Quadratsus nieht mehr als 12 Loth wiegt, die größern eine Stärke von goo Zoll und darüber; zuletzt werden sie beschnitten und auf hölzerne Walzen aufgerollt. Aus 100 Pfd. Zinn können mit Benutzung der Abschnitzek und des Gekratzes 97,Pid. Stenniol erhalten werden. - Man pflegt auch; wohl Stanniol for Spiegelbelegen mit Handhammern auf steinernen oder metallnen Platten zu schlagen, dann gielst man 10 Zoll ins Geviert große Zinntafela. - Nach in Frankreich gemachten Beobachtungen ist ein unreines Zinn zur Spiegelsolie eben so gut, selbst besser, als ganz reines.]

Das Zinn dient zum Verzinnen, étamage, tisning,: von Eisen (Weißeblech, blecherne Löffel, Neuwieder Kochgeschirre, sogenanntes Gesundheitsgeschirr.,: Verzinnung von Steigbügeln und ähnlichem, von Haken und Oehsen, Schnallen, Stiften, Nägeln, Thür- und Fensterbeschlägen etc.), von Kupfer, Messing, Blei.

Was die Weisbleohsbrikation betrifft, so ist bereits Seite 85 davon die Rede gewesen, so auch über die Darstellung verzinnter Guswaaren Seite 107; kleine eiserne Geräthe werden, nachdem sie vorher mit Essig, Sauerwasser, verdünnter Schwefel- oder Salzsäure gebeitzt, sodann mit Wasser abgespühlt worden sind, in einem eisernen verschloßnen trommelartigen Cylinder bis zum Schmelzpunkt des Zinns erhitzt, dann setzt man Zinn und Salmisk hinzu und dreht den Cylinder so lange um seine Axe, bis alle Stellen gehörig verzinnt sind. Größere Eisenwaaren werden wie Blech verzinnt. — (Ueber das Moiriren der Weißblechtaseln siehe weiter unten; vom Verzinnen des Kupsers und Messings (der Stecknadeln) siehen bei diesen.

Blei kann man dadurch mit Zinn belegen, dass man eine dicke, blanke Bleiplatte mit einem blanken Zinnblech belegt, beide erwärmt durch ein Walzwerk gehen lässt, wodurch beide plattirt werden; auf solche Art hat man Tabaksblei dargestellt, damit keine Gefahr wegen des Bleies für die Gesundheit eintrete. Oder man giesst auf bleierne Geräthe noch heiss etwas Zinn auf und verreibt es auf ihnen, wonach eine Lage Zinn ausgegossen wird; nach dem Erkalten werden die Geräthe wieder bearbeitet.

Zinn dient endlich noch zu mancherlei Legirungen mit Blei, Wis-

muth, Spielsglanz, Quecksilber, Kupfer — Bronze, Metall (Kanonengut), Glockenspeilse —, von letztern unter Kupfer das Nähere.

Mit Zink. Die Legirung ist leicht daraustellen, härter, sprüder, auch weniger streckbar als Zinn. Nach Köcklin*) ist eine solche Legirung fast eben so fest und haltbar, als Messing, und widersteht wenigstens eben so gut der Reibung. Das Zink muß jedoch rein sein, denn hiervon hängt die Festigkeit und Schmelzbarkeit ab. Die festeste Legirung aus gleichen Theilen beider. — Un ächtes Blattsilber wird aus einer solchen Legirung gefertigt.

Mit Eisen. Nach Bergman's Versuchen giebt es 2 konstante Legirungen beider, eine aus 21 Zinn und 1 Eisen, welche hämmerbar,
härter als Zinn, aber nicht so glänzend ist, die andere aus 2 Eisen,
1 Zinn, wenig hämmerbar; zinnhaltiges Roheisen nimmt nach Rinnan
vortressliche Politur an, ist eben so seinkörnig als Stahl, und sehr hart.
Nach von Karsten angestellten Versuchen machte ein Zusatz von 1 g
bestem engl. Zinn das Eisen beim Verfrischen zwar nicht eigentlich
rothbrüchig, indem es sich sehr gut schmieden ließe, allein das Eisen
suhr bei starker Hitze unter dem Hammer leicht auseinender, und war
in einem hohen Grad kaltbrüchig. Bei der Analyse ergabisieh ein
Zinngehalt im Stabeisen von nur 0,19 g. — Lassaigne erhielt durchs
Destilliren von Zinnamalgam in einer gusseisernen Retorte eine Zinnlegirung mit Eisen, welche wie Gusstahl aussah, glänzte, sehr spröde
war, in der Lichtslamme verbrannte, aus 57,9 Eisen und 42,1 Zinn bestand, und von Salpetersäure nicht angegriffen wurde.

Mit Blei. Beide Metalle lassen sich in jedem beliebigen Verhältnis zusammenschmelzen. Man bedient sich solcher Legirungen zu verschiednen Zwecken; das Schnellloth der Klempner besteht aus 2 Th. Bleilund 1 Th. Zinn, es verbrennt erhitzt wie ein Pyrophor; 3 Th. Zinn und 1 Blei zäher und härter als reines Zinn. Zinn mit wenig Blei, die Legirung, aus welcher Orgelpseisen gesertigt werden. 19 Blei und 29 Zinn die Legirung, aus welcher die sogenannten Fahluner Diamanten gesertigt werden, d. h. Abgüsse in Formen, welche jene Edelsteine im Schnitt nachahmen; dieselbe schmilzt unter allen Legirungen am leichtesten, bei 169°. — 126 Th. Blei, 17½ Zinn, 1½ Kupser und eine Spur Zink geben das Calain, das Metall, aus welchem die dünnen Blätter gesertigt sind, mit denen die Chinesen die Theekisten aussitttern. — Sehr häusig geschieht es, dass die Zinngieser das Zinn mit Blei versetzen und zu Geräthen verarbeiten; in mehrern Staaten ist diese Legirung innerhalb bestimmter Gränzen gestattet, mit der Bedingung, dass

^{*)} V. d. G. 1828, s. 170.

durch verschiedne aufgeschlagne Stempel die Beacheffenheit die Ziene angegeben werde. Schon auf Seite 237 ist bemerkt, werden, dass ser reines Zinn nach dem Privilegie der Zinngielsekungs in der Merk Brandenburg verarbeitet werden dark. Man het die verschiednen Legiungen also benennt: 2pfündig, wenn in 2 Pfd. der Legiung 1 Pfd. Zinng 3pfündig, wenn 2 Pfd. Zinng 4 Pfd. Zinn 2 Pfd. Zinn 5 pfündig, wenn 4 Pfd. Zinn u. dergl. Erstere Legiung wird nur im Spielzeng verbrüncht, dem zu Küchengerüthen ist sie absolut der Gestindheit nichtheilig.

Was tiberhaupt die Frage anbelangt, ob. mit Blei legirtes Zinn der Gesundheit nachtheilig sei, no sied vom mehrein Chemikern hitrüber Versuche angestellt worden, von Brount, Vanquelin, Bermbetätt, Siesber, Gummi, Buckner*), aus welchen hereusgeht, das Gesundheit nicht nachthallig sei, wohl aber eine Legirung han: gleichen Gewichtstheilen belder Metalle. Bringt man in mit Blei versetzte Zinngulffes kethenden Weinetzig und läßt ihn darin einige Tage lang stehen, prüft sodam den Besig auf einen Bleigehalt mit schwefelsauren Batsen, so findet man, wann das Blei nicht mehr als 3 war, kein Blei in der Auflösung, silein durch Schwefelwasserstofigas Zinnoxydul. Da nun aber Zinnsalze der Gesundheit auch nachtheilig sind, so sind zinnerne Geräthe nicht ohne alle Vorsichtsmaßregeln zu gebräuchen, wenigstens nicht zum Aufbewähren nauer Speisen und Getränke.

[Zur Prülung der Beschaffenheit des mit Blei (und Spielsglanz) legirten Zinns bedienen sich die Zinngielser einer sogenannten Steinprobe; man gielet das su prafende Zinn in einer steinernen Form aus, wodurch ein Zain und eine halbkugliche Masse gebildet werden; man echliesst hun aus dem Knirschen beim Biegen des erstern, aus dem Abschmutzen, aus der Vertiefung, die sich beim Erkalten auf der Oberfläche der Halbkugel hildet etc., auf das etwanige Mischungsverhältniss. Es leuchtet aber ein, dass dieses Versahren sehr ungenau sein muls! - Die Gusprobe beruht auf der Thatsache, dass je mehr Blei eine Zinnlegirung enthält, desto größer ihr absolutes Gewicht bei gleichem Raum sein musse. Bergenstjerna **) lieserte eine Tabelle nach vielseitigen Versuchen, in welcher er die Resultate seiner Abwiegungen gleich großer Rugela aus 98 verschieduen Legirungen, und des reinen Bleies Zinns, auf 100 Pfd, berechnet angiebt, so dass man nur nothig has, sich eine Kugelform genau nach seinen Dimensionen anfertigen zu lassen, und dann aus dem Ergebnils der Abwägung mit verjüngten Gewichten, med mit Hülfe der Tabelle, die quantitative Zusammensetzung in 100 Thei-

^{*)} D. p. J. Bd. 3. 8. 226.

^{**)} Siehe Klapreth und Wolfe chemisches Wörterbuch unter "Zinn."

Specifisches Gewicht der Legirungen aus Zinn und Blei. 241

100 Theilen zu finden. Allein damit ist nichts gewonnen, denn wenn ein drittes oder viertes Metall in der Legirung vorhanden ist, so ist das Resultat gans irrig, weil diese weder mit dem Blei noch dem Zinn gleiches specis. Gewicht haben; zweitens hat es Schwierigkeiten, eine stets gleich große Kugel ohne Fehler zu erhalten, und endlich drittens, weil bei Verbindungen beider Metalle in verschiednen Proportionen bald Vergrößerungen bald Verkleinerungen des Volums statthaben (siehe weiter unten). - Die hydrostatische Probe besteht in der Bestimmung des specifischen Gewichts einer Probe der zu untersuchenden Legirung, aus welchem dann mit Hülfe von Tabellen, die auf Grund angestellter Versuche entworfen sind, die quantitative Zusammensetsung abgeleitet wird. Solche Tabellen haben Watson, Meissner *) geliesert, letzter am vollständigsten, zugleich auch in Rücksicht auf Spielsglanz. Aber auch auf diese Weise kann kein genaues Resultat erhalten werden, da gleiche Legirungen nach dem Erstarren unter verschiednen Umständen ein verschiednes Volum erlangen, daher in ihrem specif. Gewicht abweichen, und bei einem Gehalt von 30 bis 40g Blei unganze löchrige Güsse entstehen. Neuerdings hat Kupffer **) eine Beihe hochst genauer Versuche hierüber angestellt, aus denen hervorgeht, dass Zinn und Blei, wenn sie sich mit einander verbinden, ein größeres Volum annehmen, als der Rechnung nach sein dürste, daher ein geringeres specif. Gewicht zeigen.

Bestes englisches Blei 11,3305	
» englisches Zinn 7,2911	
1470,6 Zinn 2589 Blei 9,4263 9,4366 0,01	03
1470,6 » + 2.2589 » 10,0782 10,0936 0,01	54
1470,6 » - 3.2589 » 10,3868 10,4122 0,02	54
1470,6 » - 4.2589 » 10,5551 10,6002 0,04	51
2,1470,6 » - 2589 » 8,7454 8,7518 0,00	164
3.1470,6 » + 2589 » 8,3914 8,3983 0,00	69
4.1470,6 » + 2589 » 8,1730 8,1826 0,00	96
5.1470,6 » + 2589 » 8,0279 8,0372 0,00	193
6.1470,6 » + 2589 » 7,9210 7,9326 0,01	16

Die geringste Ausdehnung liegt also bei der Verbindung von 2.1470,6 Zinn + 2589 Blei, die größte aber zwischen den Proportionen 1470,6 Zinn + 3.2589 und + 4.2589 Blei.

Nach diesen Ergebnissen hat Kupffer eine Tabelle entworfen, welche die specifischen Gewichte der gebräuchlichsten Legirungsverhältnisse beider Metalle enthält.

^{*)} Handbuch d. allgemeinen und technischen Chemie, 4 Bd. 1 Abth. Seite 407.

^{**)} K. A. Bd. 8. 8. 331. A. d. ch. T. 40. p. 485.

Legirungsverhältnisse.				Spec. Gew.").	in Lighting overlithing a Specifica.				
		ine +17	<u></u>		1 Th: Zine-1-4 Th. Bhi. 10,1883				
2	-	+3	•		3 8,4978 ·				
	•••	+-3			8,200				
-	•	+5			15. i m. L. 4.2 8,1004				
1	99	+3			2 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1.				
_	• •	4. 7	•		di d				

Verbindet man 2 Raumtheile Zinn mit 1 Raumheil Pleis, so Sudet weder Zusammenziehung, noch Ansdehnung statt, des specif. Gewicht der Legirung ist 8,6375. — "Ueber ;die Temperaturgrade, "hei welchem verschiedne Legirungen von Blei und Zinn schwelzen, hat Periou Versuche angestellt, dessen Tabella hier feigt.

Tabelle.

über die Temperaturen, bei welchen verschieden Legirangen sein Zinn und Blei nehmelsen.

(Aus Parker's chaifeil Banys, Vol. M. pog. 626.)" "Lucyfil

Zinn.	Blei.	Schmelsp. in Graden n. F.		Zinn.	Schmelsp. in Graden n. F.		Zinn.	Schmelip. in Graden n. F.
4	4	372 0	4	4	3720	29	4	5290
5	4	352	5	4	390	30	4	530
6	4	336	5 6 7	4	412	32	4	532
6 7	4	338	7	4	420	34	4	535
8	4	340	8 9	4	442	36	4	538
9	4	344		-4	460	38	4	540
10	4	348	10	4	470	40	4	542
31	4	352	11	4	476	42	4	544
12	4	356	12	4	482	44	4	546
13	4	360	13	4	486	46	4	548
14	4	362	14	' 4	490	48	4	550
15	4	364	15	4	494	50	4	551
16	4	367	16	4	498	52	4	552
17	4	370	17	4	502	54	4	554
18	4	372	18	4	505	56	4	555
19	4	375	19	4	509	58	4	556
20	4	378	20	4	512	60	4	557
22	.4	380	21	4	515	62	4	557
24	4	382	22	4	517	64	4	557
			23	4	518	66	4	557
			24	4	519	68	4	557
			25	4	520	70	4	557
			26	4	523	100	4	558
	1		27	4	525		s Blei	
	ł		28	4	527	chmi	let bei	612

^{*)} Auf das specif. Gewicht des Wassers bei - 4,10 bezogen.

Die Legirung des Zinns mit Spieleglanz, das Typenmetall, das Penner der Engländer, wird unter "Spieleglanz" angeführt werden.]

Ueber die Darstellung von Metallung, moiré metallique. Im Jahr 1814 machte Aurd , in Paris, die Erfindung. Weisblech zu meirien, d. h. auf demeelben perlantterartig schimmernde Zeichnungen hervormbringen. In Deutschland wurde dann sehr bald das Verfahren nachgrahmt, und von mehrern Seiten erschienen gehaltreiche Angaben, von welchen mur die von Atmätter , und Wagenmann , genannt werden sollen.

Das Zinn hat nämlich die Eigenschaft, nach dem Schmelsen beim Erkalten zu krystallisiren, werin die Möglichkeit begründet ist, daß die Oberfläche desselben durchs Anbeitzen mit Säuren ein krystallinisches Gefäge zeigt, welches, durch die ungleiche Reflexion des Lichts, mattere und lichtere Stellen dem Auge darbietet, worin die Eigenthümlichkeit der moirirten Weisbleche beruht. Wird dagegen Weisblech, welches durch Hämmern, Walzen, Schäuern, Reiben die krystallinische Obersläche mehr oder weniger verloren hat, angebeitzt, so treten jene Zeichnungen ebenfalls, allein weniger hervor, und verschwinden endlich, indem die Oberstäche ein immer kleinkörniger werdendes Gestige annimmt. Wenn man aber das Zinn auf solch bearbeitetem Blech zum Schmelzen bringt und erkalten lässt, so tritt jene Krystallisation wieder hervor, und zwar hängt viel vom Erkalten ab, ob dieses rasch, oder langsam geschieht; im ersten Fall zeigen sich aur kleine Figuren ohne bestimmte Form, im letztern grüßere, regelmäßigere Krystallisationen. Zu bemerken ist dabei, dass diese Figuren durch die ganze Zinndecko hindurch bis auf die Eisensläche reichen, so dass durch Anbeitzen, nach der Abnutzung, immer dieselben Figuren wieder zum Vorschein kommen. Auch gegosnes Zinn zeigt solche Zeichnungen, nach Massgabe der Schnelligkeit des Erkaltens, bald deutlicher und regelmässiger, bald nur sehr klein, dieselben treten durch Beitzen noch mehr vor. Die Beitzen haben an der Erzeugung derselben keinen Antheil, sie lassen blos das krystallinische Gesüge deutlicher hervortreten, wie dies auch bei andern Metallen, die ein krystallinisches Gesüge besitzen, der Fall ist, indem nämlich die Beitzen die vollkommnern Krystalle langsamer auflösen, als die unvollkommen krystallisirte Masse, wie dies aus Beobachtungen von Daniell hervorgeht, wodurch dann beim Anbeitzen ungleich angegriffne Stellen erzeugt werden, welche die oben angedeutete Wirkung

^{*)} G. A. Bd. 64. S. 279. Sein Verschren ist beschrieben in der Description des brevets expirés Tom. 14. p. 226.

^{**)} J. d. k. k. p. 1. Bd. 1. S. 94. Bd. 4. S. 338.

^{***)} V. d. G. 1822. S. 173.

des Lichts bedingen. — Reines Bankssinn glebt bei mileig langesenen Erkalten große unregelmäßige Figuren, mit großen Dendriten, von siemlich gleic her Längen - und Breitendimension untermischt.

[Ueber den Einfluss fremder, mit dem Zinn verbundner, Metalle sind mannigsaltige Versuche angestellt worden, so mit Zinn, welches mit 115 Silber legirt, wodurch die Krystallblätter länger, aber schmäler, feiner, nadelförmiger werden; mit Kupfer, dieses bedingt eine analoge Verande-* rung, 100 giebt das schönste strahlige Moiré. Wismuth und Spieleglanz wirken auf gleiche Art ungleich schwächer; Arsenik und Zink bringen unregelmässige Polygone hervor. Eisen mit Zinn legirt zeigte sich am wenigsten die Erscheinungen abändernd. Spieleglanz und vorzüglich Wismuth vermehren den Glans (und die Durchsichtigkeit) des Zinns und machen, dass es von Salssaure weniger angegrissen wird; degegen die andern angeführten Metalle entgegengesetzte Wirkung bervorbringen, vorzüglich Zink. Ein Gehalt an Blei im Zinn macht das Moiré sehr matt und dunkel. Auch die Verschiedenheit der Unterlage der Versinnung bedingt abgefinderte Resultate; es ist erfahrungsmällig, dals reines Bankazinn auf gutem weichen Eisenblech andere Figuren als auf sprodem groben Blech bildet, anders fallen sie auf Kupfer-, Silher-, Zinkblech aus. - Wagenmann giebt als die beste Metalllegirung solgende an: 100 Th. Bankazinn, 1 bis 1} Th. Kupfer und { Arsenik.]

Was nun die Darstellung des moirirten Weissblechs betrifft, so kann man entweder die englischen Weissbleche, wenn ihre Oberstäche noch unzerstört ist, sogleich benutzen, wodurch man nur die unregelmässigen großen Figuren erhält, mit einzelnen großen Dendriten, welche Formen für große Flächen sich schön ausnehmen, oder man schmelzt die Oberfläche des Zinns von Neuem, und lässt die Erkaltung langsamer, oder rascher eintreten, theils durch Aufblasen, Aufgießen von kaltem Wasser in Gestalt eines feinen Regens, theils durch Eintauchen in kaltes Wasser, Oel etc. Man kann auch blos einzelne Stellen durch angehaltne Löthkolben zum Schmelzen bringen, wodurch besondere Zeichnungen entstehen. Da aber oft ein Theil Zinn beim Schmelzen verbrennt, und durch gut gewählte Zinnlegirungen ein schöneres Moiré erhalten wird, so thut man wohl, die zu moirirenden Flächen mit letztern zu überziehen. So wie nun die Bleche aus dem Metallbad kommen, werden sie, wie angegeben worden, behandelt. - Zum Beitzen werden angewendet: Aetzkalilauge, verdünnte Salpetersäure, verdünntes Königswasser, letzteres ist das eigentliche Beitzmittel; wollte man jedoch dasselbe allein anwenden, so würde das Blech einen unangenehmen Metallschimmer behalten, wodurch die Figuren des Metallmors unter gewissen Sehewinkeln unsichtbar würden. Dieses wird durch die Salpetersäure beseitigt, welche die gauze Oberstäche corrodirt und ein mattes Ansehn giebt. Die Lauge

dient dazu, um das durch die Wirkung der Salpetersäure erzeugte Zinnoxyd aufsnlösen, sie muß daher nach dem Gebrauch der beiden sauren Beitzen jedesmal angewendet werden, widrigenfalls schwer zu beseitigende Flecke entstehn.

[Stevenson in London versertigte vor 10 Jahren sogenanntes Moirépapier, Papier mit moirirtem Stanniol bekleidet. Versuche, welche Altmütter *) anstellte, lehrten, dass das Umschmelzen des Stanniols mit großen Schwierigkeiten verknüpst ist, dass man aber auch unter dem käuslichen Stanniol Blätter findet, die ohne vorgängige Schmelzung ein sehr vollkommnes Moiré liesern. Es kommen nämlich 2 verschiedne Stanniolsorten im Handel vor, rauber, körniger, welcher zum Spiegelbelegen besonders geeignet, und glänzend glatter. Erster wird duschs Anbeitzen dunkelgrau und ist dazu nicht anwendbar, letzter erhält grauitartige Zeichnungen. Die Arbeit wird auf einem Tisch vorgenommen, auf planen Spiegelplatten, auf denen man die Stannioltaseln ausbreitet und ätzt. Das Nähere Detail a. a. O.]

Zinn giebt mit Sauerstoff 2 Oxyde.

1) Zinnoxydul, Protoxide détain, Pr. of tin, bildet sich sowohl suf trocknem, als auf nassem Weg, wenn man Zinn bis zum Schmelzen erhitzt und längere Zeit bei dieser Hitze erhält, so bedeckt es sich mit einem aschgrauen Häutchen von Oxydul; wenn Zinn mit conc. Schwefelsäure aufgelöst wird, so erfolgt unter Zersetzung von Wasser die Bildung von schwefels. Zinnoxydul, selbst durch Digestion des Zinns mit Aetzkalilauge bildet sich in der Wärme etwas Oxydul, welches sich in jener auflöst. Man bereitet es gewöhnlich aus dem niedern Chlorzinn (salzs. Zinnoxydul), welches mit einer Auflösung von kohlens. Kali, oder mit verdünnter Ammoniakflüssigkeit niedergeschlagen wird, wodurch sich ein weißes Pulver, Zinnoxydulhydrat, abseheidet, während Chlorkalium, oder Chlorammonium, aufgelöst bleibt. Der Niederschlag wird mit ausgekochtem Wasser abgespühlt, ausgepreßt, und einige Stunden lang bei 90 bis 97° getrocknet, dann noch mit Wasser nachgespühlt, bis dieses die Silberselution nicht mehr fählt.

Das so behandelte Pulver ist weiß, krystallinisch, und wird durchs Erhitzen in einem sauerstoffleeren Raum von dem Wasser besreit, nach dieser Behandlung sieht es sast schwarz aus, das seingeriehne Pulver etwas heller, besitzt eine Farbe, gleich einem Gemeng von Grau, Braun und Grün; es ist in Wasser unlöslich, specis. Gewicht 6,66, oxydirt sich nicht ohne Erhitzung an der Lust, verbrennt aber erhitzt an der Lust und geht in Zinnoxyd über, verglimmt wie Schwamm, wenn es von

^{*)} A. a. O. Bd. 4. s. 338.

einem glühenden Funken getroffen wird. En besteht aus 88 Zinn und 12 Sauerstoff, löst sich in kalter verdünnter Salpeternitere und in Salasaure auf, das Hydrat leichter als das geglähte Oxydal, das erstere enthält 5 g Wasser. Die Zinnoxydulsalze sind farblos, schmecken sehr unangenehm metallisch, lösen sich in Wasser unter Zeraetzung auf, indem sich basische Salze, weiß von Furbe, abscheiden, und saure aufgelöst bleiben, was aber durch den Zusatz einer hinlänglichen Menge Säure verhindert werden kann, namentlich durch Salz-, Weinsteinsäure, Weinstein; sie oxydiren sich an der Luft zu Oxydenlzen, desexydiren verschiedne Stoffe, als Eisen-, Mangan-, Kupferanydsalze zu Oxydulealzen, blauen Indig zu farblosen Indig, sie schlagen selbst Quecksilber und Gold aus ihren Auflösungen metallisch nieder (Goldpurpur, siehe beim Gold), indem das Oxydulsalz theilweis in Oxydsälz und Chlorzinn übergeht. Sie werden von Schwefelwasserstoffgas chocoladenbraun, von Cyaneisenkalium weiß, desgleichen von ätzenden Alkalien niedergeschlagen, letzter Niederschlag löst sich in einem Ueberschuss von Alkali wieder auf. Diese alkalische Auflösung geht nach und nach in Oxydauflösung unter Abscheiden von metallischem Zinn über. — Man gebraucht Zinnoxydul als Reductionsmittel des Indigs beim topischen Blau, namentlich um ächtes Chromgrün darzustellen: hiezu wird Indig, chroms. Kali, essigs. Bleioxyd zusammen vom Chassis gedruckt. — Zinnoxydulkali braucht man zum Schilder- oder Kastenblau, man mengt Indig, salza. Zinnoxydul und eine gehörige Menge Kali, verdickt das Gemisch, druckt von einem Drahtnetz, nicht vom Chassis, weil sich sonst der reducirte Indig zu schnell wieder oxydirt.

2) Zinnoxyd, Deutoxide d'étain, Peroxide of tin, Zinnskure, Acide stannique, Zinnasche, tin-putty, kommt vor als Zinnstein, Zinnerz, siehe vorn Seite 223, und ist das einzige Zinnerz, was bergmännisch gefördert und auf Zinn verhüttet wird. Es kann auf trocknem und nassem Weg erhalten werden, erstlich durchs Verbrennn von schmelzendem Zinn, das zuerst erzeugte Oxydul geht nämlich bei längerm Erhitzen an der Lust und bei höherer Temperatur in Oxyd von schmutziggraugelblicher Farbe über — Zinnasche —; sodann auch durch Oxydation des Zinns mittelst Salpetersäure, wobei sowohl diese als auch das Wasser Sauerstoff ans Zinn abtreten, unter gleichzeitiger Bildung von Ammoniak, welches als salpetersaures Salz in Auflösung sich befindet, so wie such etwas salpeters. Zinnoxydul, wenn die Salpetersäure von 1,14 und keine höhere Temperatur als 12 bis 15° angewendet wurde. So wie die Säure aber von 1,25 bis 1,30 specif. Gewicht, so ist die Wirkung stärker und Gasentwickelung sindet statt, beträchtliche Erhitzung; bei 1,38 ist die Einwirkung ausnehmend hestig. Rauchende

Salpetersäure von 1,48 bis 1,525 greift das Zinn nicht im mindesten an, es bleibt völlig blank. Das durch Salpetersäure erhaltne Oxyd ist ein Hydrat von weißer Farbe, kann aber durchs Erhitzen von dem Wasser befreit werden. Schlägt man höchstes Chlorzinn in Wasser gelöst mit Ammoniak oder Kali nieder, so erhält man eine gallertartige Masse, die nach dem Trocknen weiß aussieht, durchs Glühen gelb wird. Merkwürdiger Weise zeigt das durchs Glühen und mittelst Salpetersäure bereitete Oxyd keine Lüslichkeit in Salpeter-, Salz- und Schweselsäure, in welchen sich das aus dem höchsten Chlorzinn gewonnene Oxyd (ohne vorgängige Glühung) auslöst, welche charakteristischen Eigenschaften durch eine Auslösung in ätzenden Alkalien und Präcipitation aus diesen Auslösungen mittelst Säuren nicht verschwinden.

Das künstlich bereitete Zinnoxyd besitzt eine gelblich - oder graulichweisse Farbe, wird beim Glühen gelb, specis. Gewicht 6,639 bei 16° (6,9), ist unschmelzbar, in Wasser unlöslich, besteht aus 78,67 Zinn und 21,33 Sauerstoff, bildet mit 11 g Wasser ein weißes Hydrat, welches angeseuchtetes Lackmuspapier röthet; es besitzt mehr Eigenschaften einer Säure, als einer Base, bildet jedoch Zinnoxydsalze, welche farblos erscheinen, die reducirenden Eigenschasten der Oxydulsalze nicht besitzen, durch vieles Wasser in saure und basische geschieden, durch Schwefelwasserstoffgas schmutzig gelb, durch Cyaneisenkalium weiß niedergeschlagen werden. Das Zinnoxydbydrat bildet mit dem Farbestoff des Blauholzes und der Cochenille mehr oder minder röthlich gefärbte Verbindungen, während Zinnoxydul mehr violette Farbentiancen erzeugt; Zinnoxydbydrat lüst sich in Aetzkalilauge auf, am leichtesten durchs Kochen, wodurch eine bei durchgehendem Licht dunkelgelbe, bei zurückgeworsnem milchweis erscheinende Flüssigkeit erhalten wird, in der 16 Theile Oxyd auf 1 Th. Kali aufgelöst sind; ähnlich verhält es sich gegen Natron. Ueberhaupt verbindet es sich auf dem Weg doppelter Wahlverwandtschaft mit Alkalien, alkalischen Erden, zu zinnsauren Salzen, Ktainates.

Das Zinnoxyd wird als Zinnasche, zum Theil mit Bleioxyd verbunden, potée d'étain, zum Poliren von harten Gegenständen, von Glas, Krystall, harten Steinen gebraucht, zu welchem Ende das durch Calcination bereitete Zinnoxyd sein zerrieben und geschlemmt wird; zur Darstellung von weissem Email (siehe vorn I. Seite 386, 389, 503, 506), für die Glasmalerei, Glasur auf Fayance (Steingut); zu letzterm Gebrauch wird das Zinn mit Blei im gehörigen Verhältnis zusammengeschmolzen und die Legirung in einem Flammosen calcinirt, denn dieselbe lässt sich ungleich schneller oxydiren, als keins von beiden Metallen sür sich allein. Es ist bekannt, dass eine Legirung aus gleichen Theilen beider sich bei

der Glübbitze entsändet, und ohne alle Erbitzung von Außen fortbrenst. Zinnoxyd endlich ist eine in der Färberei und Kattundruckerei sehr viel gebrauchte und höchst unentbehrliche Base, um Farben den Zeugen haltber anzueignen; es bildet mit Pigmenten Lockfarben.

[Schweselzinn, Protosulfure d'étain, Pr. of tin, auf direktem Weg, durch sweimaliges Zusammenschmelsen beider, wobei eine Erglühung stettfindet; eine krystallinisch-strablige, blaugraue, metallglänzende Substaux, specif. Gewicht 5,267, schwerer als Zinn schmeltend, wird durch Hitse nicht versetzt, desgleichen nicht an der Luft obne Temunter Bildung von Schwefelperaturerhöhung, löst sich Linn und 21 Schwefel; auf maswasserstoffgas out, und best et d Schwefelwasserstoffgas dargesem Weg, aus einem Zie stellt, erscheint es choo Es kommt mit dem niedern var, siche vorn Seite 224. -Schwefelkupfer verbunde t man, wenn ersteres mit } Anderthalb Schwef gerath geglüht wird, bis kein Schwefel vermengt in ein Schwefel mehr übergeht. E rgelbe, metallischglänzende Subportwefel enthält, und nicht in das stant, welche 70,9 Zinz w Doppelte Schwefelsinn umgewundelt werden kann.]

Doppeltes Schweselsinn, Deutoculfure a'étain, D. of tin, Musivgold, Or musif, er de Judée, mosais gold, aurum musicum, kenmt nicht in der Natur vor, sondern wird theils auf trocknem, theils auf namem Weg gewonnen, auf letaterm durch Niederschlagung eines Oxydealzes mit Schwefelwasserstoffgas; eine schmutziggelbe, voluminëse Masse. Um es darch unmittelbare Versinigung der Bestandtheile darsustellen, mengt man 6 Theile Zinnamalgam, aus 4 Z. und 2 Quecksilber bestehend, mit 24 Schwefelpulver und 2 Salmiak innig, und unterwirft das Gemeng einer mehrständigen gelinden Hitze, anfänglich nicht bis sur Rothglath, später, wenn keine Dämpfe mehr sich enthinden, usr Dunkelrothglühhitze. Der Zusatz des Quecksilbers zum Zinn dient letzteres fein zu zertheilen, und sur Vereinigung mit Schwefel vorzubereiten. Beim Erhitzen entweicht zuerst der Salmiak, und scheint eine bestimmte Temperatur des ganzen Gemisches zu erhalten, so lange er noch verdampft, dann sublimirt sich Zinnober (Schwefolgnecksilber) und etwas Chloraina, und es bleibt Musivgold am Boden des Geräths zurück, und zwar in der obersten Schicht das schönste, in goldglänzenden, zarten Blätteben, durchecheinend; meist erhält man jedoch beträchtlich mehr in ganz kleinen Schüppehen, grünlich, gelbbräunlich von Farbe.

Das Musivgold ist in Wasser maldelich, geruch- und geschmackles, specif. Gewicht 4,415, verliert in der Rothglühhitze die Hälfte Schwefel and verwandelt sich in das einfache Schwefelzinn; es löst eich in Königswasser, Chlorwasser, in kochender Kalilauge auf, unter theilweiser Zerlegung beider. Es besteht aus 64,63 Zinn und 35,37 Schwefel, verbindet sich mit Schwefelkalium, S.ammonium. — Man gebrauchte es sonst statt des Amalgams für die Reibzeuge der Elektrisirmaschinen, zum Bronciren von Gypafiguren etc., zur falschen Vergoldung von Messing und Kupfer, indem man dasselbe mit 6 Theilen Knochenasche gemengt, naß aufreibt, zum Vergolden von Papier (Goldpapier), Pappe, Holz mittelst Eiweiß, Firniß, zur Lackvergoldung, z. B. bei Lampensäulen etc.

Chlorzinn, Protocklorure d'étain, Protockloride of tin, salzsaures Zinnoxydul, Protomuriate, Phydrocklorate d'ét., M. or H. of t., Zinnsalz, Sel d'étain, Sal Jovis, tin-salt. Man erhält es wasserfrei, wenn man Zinnspähne mit salzs. Gas erwärmt, wobei sich Wasserstoffgas eptbindet, und zwar dem Raum nach halb so viel, als salzs. Gas angewendet wurde, oder durch eine Destillation von gleichen Theilen Quecksilbersublimat (höchstem Chlorquecksilber) und Zinnfeilspähnen, wobei das erzeugte Chlorzinn überdestillirt, und niederes Chlorquecksilber zurückbleibt. Auch durch Destillation des krystallisirten Zinnsalzes kann das wasserfreie Präparat erhalten werden. — Eine graue, glänzende, durchscheinende Substanz, von glasigem Bruch, schmilzt vor der Rothglühhitze, verflüchtigt sich bei dieser Temperatur, besteht aus 62,22 Zinn und 37,78 Chlor, oder aus 70,9 Zinnoxydul und 29,1 Salzsäure.

Mit Wasser verbunden erhält man das Chlorzinn in Krystallen, als Zinnsalz, wenn man Zinnspähne in Salzsäure bei einer mäßigen Wärme auflöst, wobei ein sehr übel riechendes Wasserstoffgas sich entbindet. (welches, enthielt das Zinn Arsenik, mit Arsenikwasserstoffgas vermengt sein kann); dieser Prozess wird in geräumigen Glaskolben, auch in kupfernen Kesseln, denn diese werden als gegen Zinn - elektr. nicht angegriffen, oder, um das sich zum Theil verslächtigende salzsaure Gas nicht zu verlieren, in Retorten mit Vorlagen vorgenommen, und zwar mit der Vorsicht, dass stets etwas ungelöstes Zinn am Boden liegen bleibe, um jede Oxydation durch den Sauerstoff der Lust unschädlich zu machen; denn so lange Ueberschuss an Zinn vorhanden ist, kann sich nicht doppeltes Chlorzinn bilden, wenn auch ein kleiner Theil des !aufgelösten Zinns durch den Sauerstoff der Luft in Oxyd übergehen sollte. Bérard *) hat vorgeschlagen, gekörntes Zinn in mehrere Schüsseln zu vertheilen, und mit Salzsäure zu übergießen, die alle Stunden abgegossen und auf das Zinn einer andern Schüssel aufgegossen wird, während das mit Säure benetzte Zinn der Lust ausgesetzt bleibt und sich rasch oxydirt, so dass wenn nach 10 bis 12 Stunden die Säure wieder von der

[&]quot;) P. A. Bd. 14. 8. 285., auch in Weber's Zeitblatt Bd. 2. 8. 369.

letzten Schüssel in die erste geschüttet wird, das gebildete Zinnerydel sich kräftig auflöst. Dieses Verfahren ist praktisch brauchbar. Die Auflösung hat eine bräunliche Farbe, wird klar abgegessen und concentrirt, worauf beim Erkalten farblose Krystalle anschießen.

[Man kann es auch dadurch erhalten, dass man eine mit Königswasser bereitete Zinnauslösung mit Zinnspähnen so lange erhitzt, bis sich kein Zinn mehr auflöst, dann ist alles in das einsache Chlorainn verwandelt; man versährt dann wie eben erwähnt, und digerirt die Mutterlange von Neuem mit Zinnspähnen etc. Man hat auch noch solgenden VVeg eingeschlagen, man leitet in einen geräumigen Ballon, in welchem sich VVasser und Zinnspähne befinden, salssaures Gas; die bei der Absorption des Gases sich entbindende VVärme reicht hin, die Einwirkung der Salzsäure auf das Zinn zu besördern, ohne Erwärmung von Aussen nöthig zu machen. Hiebei wird jeder Verlust an salzs. Gas möglichst vermieden.]

Das käufliche Zinnselz ist fast nie reines Chlorzinn, sondern enthält beigemengt Doppeltes Chlorzinn, such schwefels. Zinnoxydul, indem man zur Gewinnung des Salzes gleichzeitig auch conc. Schwefelsäure anwendete, ja es kommt selbst reines schwefels. Zinnoxydul unter dem Namen Zinnsalz in dem Handel vor.

Das wasserhaltende Chlorzinn bildet farblose, durchsichtige, nadelfürmige Krystalle, schmeckt sehr unangenehm, herb, metallisch, die Auflösung riecht sehr unaugenehm, wirkt sehr giftig, specif. Gewicht der Krystalle 2,293; es zerfliesst an der Lust schnell, und löst sich in Wasser leicht auf, die Auflösung röthet Lackmuspapier, allein durch eine größere Menge wird es in ein saures und basisches Chlorzinn zerlegt, ersteres bleibt aufgelöst, letzteres schlägt sich nieder. Es findet nämlich eine theilweise Zersetzung des Chlorzinns und Wassers statt, es bildet sich Salzsäure, welche einen Theil des Chlorzinns vor weiterer Zersetzung durchs Wasser bewahrt, und Zinnoxydul, welches sich mit einem andern Theil Chlorzinn zu elner basischen Verbindung vereint. Die Zersetzung kann durch vorgängigen Zusatz von Salzsäure zum Wasser, so wie durch Vorhandensein von Weinsteinsäure, oder Weinstein (sauren weinsteins. Kali), von Salmiak vermieden werden, im ersten Fall wegen der schon angegebnen Wirkungsweise der Salzsäure, im zweiten, weil Weinsteinsäure das sich bildende Zinnoxydul, so auch der Weinstein, auflösen, und im dritten, weil sich das Chlorzinn (nach Art einer Säure) mit dem Chlorammonium (als Base) verbindet. Eine Auflösung von Chlorzinn absorbirt aus der Lust Sanerstoffgas, trübt sich, indem sich etwas Zinnoxyd bildet, während das mit jenem Zinn verbunden gewesene Chlor sich mit einem andern Theil Chlorzinn zum Doppelten Chlorzinn verbindet. Bringt man das Salz in erwärmtes Chlorgas, so verschluckt es letzteres unter Fenererscheinung, gerade wie Zinnoxydul beim Erhitzen an der Last entbrennt.

Das Chlorzinn hat, vermöge seiner großen Verwandtschaft zum Sauerstoff, die Eigenschaft, vielen Körpern denselben zu entziehen, oder desoxydirend zu wirken: so reducirt es Eisen-, Mangan-, Kupfersalze zu Oxydulsalzen, reducirt Silber- und Quecksilbersalze, arsenige und Arseniksäure zu Metall, es reducirt Indigo zu einer farblosen, in alkalischen Flüssigkeiten löslichen Materie.

Man gebraucht das Chlorzinn in der Chemie zur Analyse von Quecksilberverbindungen, indem es das Quecksilber metallisch abscheidet, in
der Kattundruckerei zum Ausschärsen der Farben, in der Färberei als
Beitzmittel, zur Bereitung des Oxyduls, in der Seidensärberei zur Darstellung des seinen Ponceau aus Cochenille; zur Bereitung des Cassiusschen Goldpurpurs (siehe beim Gold). — Ueber schwesel-salzsaures
Zinnoxydul siehe bei dem schwesels. Zinnoxydul. — Man war früher
bei der Anwendung des Zinnsalzes zum Färben heller Farben sehr besorgt, nur in Kesseln vom besten Zinn die Operation vorzunehmen, man
hat aber die Ersahrung gemacht, dass Kupser in Berührung mit metallischem Zinn — elektrisch wird, und sich daher in den sauren Flüssigkeiten nicht auflöst; man kann hiezu kupserne Kessel mit einem angelötheten Zinnstreisen gebrauchen.

Doppeltes Chlorzinn, Deutocklorure d'étain, Perchloride of tin, salzsaures Zinnoxyd, Deutomuriate, D. kydrochlorate d'ét., im wasserfreien Zustand Libav's rauchender Gelst, Liqueur fumante de Libavius, L. fuming-liquor, Zinnkomposition, composition d'étain, dyere-spirit, salpeter-salzsaures Zinn, Nitro-muriate d'étain, Muriate oxigené d'ét. Man erhält diese Verbindung wasserleer durch Destillation eines Gemengs von 1 Theil Zinnseilig (noch besser von Zinnamalgam) und 4 Th. Quecksilbersublimat, die Vorlage muss völlig trocken und kalt gehalten werden; durchs Verbrennen von Zinn in trocknem erwärmten Chlorgas, statt des Zinns kann auch das niedere Chlorzinn angewendet werden. Eine farblose, durchsichtige Flüssigkeit, specif. Gewicht 2,25, riecht durchdringend unangenehm, gefriert noch nicht bei - 29°, ist sehr flüchtig, kocht aber erst bei 120°, stölst an der Lust dicke weisse Dämpse aus, indem die farblosen unsichtbaren Dämpse derselben den Wasserdampf der Lust anziehen und sich gegenseitig beide condensiren. Das doppelte Chlorzinn besteht aus 42 Zinn und 58 Chlor, oder aus 57,7 Zinnoxyd und 42,3 Salzsäure, zieht ausnehmend leicht Wasser an, und verwandelt sich dadurch in farblose Krystalle, in die

wasserhaltende Verbindung, withhill darbelly in Chrone will wershill in get passenden Glasstöpseln sufficevalut swerdier minds, sand wenn the Stöpsel gelüftet worden, missen sie aufr beste gettvelnet wieder mitgesetzt werden, weil sich sonst eine feste krystellistische Kruste aus die ausetzt. Setzt man der Flüssigkelt stwa i ihres Gevilahts Waues hinnungs wird sie diek, gesteht zu einer wellsen Substans, Chabutter, Sentre 1966 tein, tin-butter, bei einem gettlere Zaustz erfolgt endlich eine Zaustunk von welcher sogleich mehr. Dan Boppelte Chloreinn litt blut Sunt bindung Zinn auf, und geht to das einfache Chierainn aber, withten cinem hohen Grad Etzend, veitebilischt viel Ammeniakens, wird deliberah su ciner festen weilsen Masse, welcht weverwidert sublimber Mit dadurch krystallisirt und in Wanter Millelt let, ein besteht aus 20,3 Chine zinn und 11,7 Ammoniak. — "Auch und der krystillisäten wasserhalten den Verbindung kann man durch Datillation mit teme. Schwechlatiet des vesserfreie Chlorainn gewingen de mini advis semprentient series Das mit Wasser verbundub Doppelte Chlornian kann men urhalttil theils durch Auflösen von Zim in Königswasser, theils durch Behund lung leiner Auflösung des niedern Chlorsinns mit Chlorgas im Ueberschuls, bis es sehr stark nach Chlor riecht. Nach der ersten Methode bereitet man Königswasser theils aus einem Gemeng von Salpeter- und Salzsäure, z. B. 2 Theilen gewöhnlichem Scheidewasser und 1 Th. conc. Salzsäure, oder aus 2 Th. Salzs. und 1 Th. Salpeters., theils aus Salpetersaure und Salmiak (vergl. I. Seite 214), seltner aus Salpeters. und Kochsalz, und trägt Zinnspähne in getheilten Quantitäten hinein, während das Glasgestis, in welchem die Auflösung geschieht, in einen Kessel voll Wasser gestellt wird, um eine zu starke Aufeinanderwirkung und Erhitzung zu vermeiden; sobald die hinzugesetzte Menge Zinn aufgelöst ist, wird eine zweite, dritte etc. zugefügt. Auf 8 Pfd. Salpetersäure von 1,26 nimmt man 1 Pfd. Salmiak und 11 Pfd. feinstes Zinn, oder auf 12 Pfd. Salzs. und 6 Pfd. Salpeters. 36 Loth Zinn, die in der Seidenfürberei gebräuchliche Zinnsolution zur Anstellung der sogenannten Physikbäder (!). Meist wird die Auflösung, welche eine braune Farbe besitzt, zum Gebrauch mit einer gewissen kleinern oder größern Menge Wasser verdünnt auf bewahrt, nicht krystallisirt; man pslegt aber auch die Salpetersäure mit &, & ihres Gewichts Wasser vor dem Zusammenmischen mit der Salzsäure zu verdünnen, um die Einwirkung auss Zinn zu mildern. — Es giebt eine unzählige Menge von einander abweichender Vorschriften, Zinnsolution, Scharlachkomposition darzustellen, indem in solchen theils wirklich erfahrungsmissig ein Grund liegt, weshalb die Farbe von verschiednen Naancen und Lüster ausfällt, indem bald unsersetzte Salpetersäure, oder Salzsäure vorwalten, bald Chlorammonium, bald Chlorkalium mit in Auslösung eich besindet, deren Einsuls aus die Farbe theils unläugbar ist, theils nur vermuthet werden kann, oft aber sind die Vorschristen gans unwissenschaftlich. — Die Probe, ob alles Zinn in höchstes Chlorzinn verwandelt worden, besteht darin, dass man in eine stark verdünnte Goldauslösung einen Tropsen der Zinnauslösung fallen läst; erzeugt sich kein purpurner, überhaupt kein Niederschlag, so ist es reines Doppeltes Chlorzinn, widrigensalls noch et was einsaches Chlorzinn darin sein würde.

Leitet man durch eine Auflösung des niedern Chlorzinns Chlorgas im Ueberschuss, so nimmt ersteres letzteres auf, und es bildet sich Doppeltes Chlorzinn. Zu diesem Behuf kann man sich des Apparats bedienen, welcher zur Darstellung des chlors. Kalis dient, und I Seite 322 beschrieben und Tafel II Fig. 20 abgebildet ist', nur mit der Abänderung, dass die mit Zinnauslösung erfüllte Vorlage ein zweihalsiger Ballon sein muss, um das nicht verschluckte Chlorgas durch eine gekrümmte Röhre in einen andern mit gelöschtem Kalk angestillten Ballon zu leiten, wodurch es theils für die Gesundheit der Arbeiter unschädlich gemacht, theils noch zur Erzeugung von Chlorkalk benutzt wird. Man löst 25 Theile Zinnsalz in 40 Theilen Wasser auf, und leitet das aus 15 Th. Braunstein und 30 Th. Salzsäure entbundne Chlorgas hindurch; um aber die Gewissheit zu erlangen, dass kein niederes Chlorzinn mehr übrig sei, stellt man obige Prüfung an; auch mit Schweselwasserstoffgas kann man die Untersuchung veranstalten, welches einen schmutzig gelben Niederschlag giebt, wenn die Zinnsolution reines doppeltes Chlorzinn ist, widrigenfalls derselbe ins Chocoladenbraune ziehen würde. Will man die Flüssigkeit in sestes Salz verwandeln, so dampst man sie bei gelinder Warme ein, bis sie weiße Dampse ausstölst, und lässt dann die conc. Flüssigkeit rasch erkalten; die erstarrte Masse wird in Stücke zerbrochen und in wohl verschlossnen Gestisen aufbewahrt, da sie leicht Wasser anzieht und zerfließt. Von obiger Menge Zinnsalz erhält man 32 Theile Doppeltes Chlorzinn mit Wasser in fester Gestalt.

Das Hydrat des höchsten Chlorzinns erscheint in farblosen, nadelförmigen Krystallen, zieht schnell Wasser an, zersliesst, löst sich in Wasser, die Auflösung röthet Lackmuspapier, wird aber von viel Wasser,
wie das niedere Chlorzinn, in eine saure und eine basische Verbindung zerlegt (siehe bei diesem), zieht aus der Lust keinen Sauerstoff an, reducirt auch nicht oxydirte Körper; ein Zusatz von Ammoniak, Kali stilt
Zinnoxydhydrat (siehe vorn Seite 247), welches sich in Säuren auflöst.
Höchstes Chlorzinn giebt mit Cochenilleabkochung einen lebhast rothen,
etwas ins Gelbe stechenden Niederschlag, mit dem einfachen Chlorzinn
gemischt einen scharlachrothen.

Anwendung. Es ist in den verschiedhen Zinnsolutionen, Zinnkomposition enthalten, deren man sich sum Scharlschürben und zu andern Zwecken in der Färberei bedieht; zum Rosiren krappliter Zeuge, indem man sie mit einem Gemisch von höchstem Chlorzhin und marseiller Seife, wodurch sieh eine Zinnselfe bildet, bei 50 bis 60° behandelt; die Säure nimmt nämlich etwas Pigment von dem Zeug herunter, welches die Zinnselfe aufnimmt.

[Jodsinn, Jodure d'étain, Jodide of tin, wird durch unmittelbare Vereinigung erhalten; eine braune Substans, schmelzbar und sublimirbar, in VVasser löslich. — Doppeltes Jodsinn, Déutoiodure d'ét., Periodide of tin, aus Zinnoxyd und Hydriodsaure dargestellt, bildet gelbe Krystalle, die von kochendem VVasser in Zinnoxyd und Hydriodsaure serlegt werden; es kann daher zur Dursiellung der letztern angeweiset werden.]

Schwefelsaures Zinnoxydul, Protesulfate d'étain, Sulphate of tin, durchs Auslösen des Zinns in wenig verdünnter Schweselskure mit Hülfe der Wärme, wobei sich schwessigsaures Gas, Wasserstoffgas, Schwefelwasserstoffgas entbinden, Schwefel niederschlägt. Kocht man bei überschüssiger Schwefelsäure zu lange, so geht das Oxydulsalz mehr oder minder in Oxydsalz über. Offenbar findet bei diesem Prozefs nicht affein eine Zersetzung der Schweselsäure, sondern auch des Wassers statt, die schweflige Saure zerlegt theilweis das gleichzeitig erzeugte Schwefelwasserstoffgas, wodurch etwas Schwefel frei wird. Die Salzmasse lost sich mit brauner Farbe in kochendem Wasser auf, und lässt beim Erkalten farblose, zarte, nadelförmige Krystalle anschießen, löst sich leicht in Wasser auf, zieht es aus der Lust an, zersließt, wird durchs Glüben zersetzt, hinterlässt Zinnoxyd. — Man kann es auch durch Zersetzung des einsachen Chlorzinns mittelst Schweselsäure erhalten, während Salzsäure sich entwickelt, ebenso durch Auflösung des Oxydulhydrats in verdünnter Schwefelsäure. — Es besteht aus 62,5 Zinnoxydul und 37,5 Schwefelsäure.

Schwefel-salzsaures Zinnoxydul, oder Chlorzinn + schwefels. Zoxydul, ein von Bancrost 1794 angegebnes Doppelsalz, welches in der Färberei und Kattundruckerei viele Anwendung gefunden, wird also bereitet: man digerirt bei mässiger Wärme I Theil Zinnspähne mit 3 Th. Salzsäure und setzt nach einiger Zeit 2 Th. conc. Schweselsäure hinzu, verdünnt die Flüssigkeit nach vollendeter Auflösung, welches durch das Aufhören der Wasserstoffgasentwickelung angedeutet wird, mit Wasser. Die Flüssigkeit ist klar, durchsichtig, trübt sich beim Aufbewahren nicht, äußert keine ätzende Wirkung auf die Zeuge, und ist wohlfeiler als die Chlorzinnsolution mit Königswasser bereitet.

[Schwefelsaures Zinnoxyd, Deutosulfate d'étain, Pers. of tin, durchs Auflösen von Zinnoxydbydrat in verdünnter, oder durch langes Kochen von Zinn mit cone. Schwefelsäure; eine Flüssigkeit von scharfem, ätzendem Geschmack, nicht krystallisirbar, durch VVasser zersetzbar. — Phosphorsaures Zinnoxydul, Protophosphate d'étain, Ph. of tin, durchs Digeriren des Oxydulhydrats mit einer Auflösung von Phosphorsäure, oder durch doppelte VVahlverwandtschaft aus dem einfachen Chlorzinn und phosphors. Natron. Ein weißes, in VVasser unlösliches Pulver.]

Salpetersaures Zinnoxydul, Protonitrate d'étain, N. of tin, erhält man durchs Auflösen von Zinnoxydulhydrat in verdünnter Salpetersäure, gewöhnlich als Doppelsalz mit salpeters. Ammoniak durchs Auflösen des Zinns in sehr verdünnter Salpetersäure von 1,10 specif. Gewicht, wenn man das Geräth in kaltes Wasser stellt (vergl. vorn Seite 246). Die Auflösung ist gelblich gefärbt, darf nicht erhitzt und concentrirt werden, indem sonst ein weißes Pulver, Zinnoxydhydrat, sich abscheidet, es ist daher nicht krystallisirbar. Das salpeters. Oxydul besteht aus 55,22 Zinnoxydul und 44,78 Salpeters. — Eine salpeters. Zinnoxydulauflösung scheint das älteste Beitzmittel beim Scharlachfärben mit Cochenille gewesen zu sein, allein, da durch Scheidewasser und Zinn nothwendig nur wenig salpeters. Oxydul in Auflösung erhalten wurde, so kam man bald darauf, dem erstern noch Salmiak, oder Salz zuzusetzen, also Königswasser zu bilden, und darin das Zinn aufzulösen.

[Salpetersaures Zinnoxyd, Deutonitrate d'étain, Pernitr. of tin, kann durch Behandlung von Zinn mit Salpetersäure nicht erhalten werden (vergl. vorn Seite 247), sondern nur durchs Auslösen des aus dem doppelten Chlorzinn gesällten Zinnoxyds in kalter Salpetersäure, wobei es, wenn die letztere concentrirt, in weissen Krystallen sich absetzt. Durchs Erwärmen der Flüssigkeit scheidet sich das Oxyd in Form einer Gallert ab.]

Zwei und zwanzigstes Kapitel.

- The second of the second sec

Vom Wismuth.

Das Wismuth, Bismuth (Marcasita, étain de glace, tin-glass), Aschblei, wurde 1546 von G. Agricola als ein eignes Metall vom Blei unterschieden, aber erst 1753 von Pott und Geoffroy näher ermittelt. Es kommt nicht eben häusig vor, gediegen, oxydirt als Wismuth-ocker, mit Schwesel als Wismuthglanz, Schweselwismuth-Schweselkupser als Kupserwismutherz, Schweselw. + Schweselkupser + Schweselblei als Nadelerz, auch mit Selen und Tellur verbunden.

Die Darstellung dieses Metalls ist in einem ziemlich beschränkten Maaß ein Gegenstand des hüttenmännischen Ausbringens im sächsischen Erzgebirge, namentlich bei Schneeberg, wo eine Wismuthsaigerhätte errichtet ist. Das gediegne Wismuth kommt dort dem Speiskobalt beigemengt vor, im Centner 4 bis 10 Pfd., im Durchschnitt 7 Pfd., und wird in einem eigens dazu konstruirten Röhrenosen ausgesaigert, was die am wenigsten Brennmaterial raubende und den geringsten Verlust an leicht oxydirbarem Wismuth bedingende Methode ist. Früher gewann man das Metall beim Rösten der Kobalterze als Nebenprodukt in Körnera in der Asche, oder durchs Absaigern auf gewöhnlichen Saigerheerden, denen für silberhaltiges Kupser sehr ähnlich, wobei auch schon im Vergleich mit ersterm Verschren Brennmaterial gespart wurde. Auch aus der Kobaltspeise, welche bei der Smaltesabrikation abstilt, kann, wenn die Kobalterze nicht vorher auf Wismuth benutzt wurden, letzteres abgesaigert werden; vergleiche Seite 161.

Beschreibung des Saigerofens. Auf Tafel XII stellt Fig. 5 die obere Ansicht des Wismuthsaigerofens *) von der Saigerhütte bei Schneeberg, Fig. 6 den Querdurchschnitt nach der punktirten Linie AB in Fig. 5 dar. a der Aschenfall, b der Feuerraum, c die Saigerröhren, d der gemauerte Rost, auf welchen das Brennmaterial durch die Ofenthüren e,o eingetragen wird. Die vordere tiefer liegende Oelfnung der Saigerröhren ist mit einer Thonplatte f, welche unten einen kleinen kreissörmigen Ausschnitt hat, durch welchen das VVismuth absliesst, versetzt. g eine von der Hüttensohle bis nahe an die vordern Oessnungen der Saigerröhren aufgeführte Mauer, welche so viele Feuerlöcher h enthält, als der Osen Röhren hat; i eiserne Psannen, welche das absliessende Metall aufnehmen, k ein hölzerner Wassertrog, in welchem die Wismuthgraupen abgelöscht werden. I die hintern, höher liegenden, Oeffnungen der Saigerröhren, welche nur mit einem Blechdeckel verschlossen sind. Die aus den hintern Oessnungen herausgezognen Wismuthgraupen fallen über die schiefe Fläche m herunter in den Wassertrog. Zuglöcher im Gewölbe zwischen je zwei Röhren dienen um die Hitze nach Belieben verstärken und vermindern zu können.]

Die abzusaigernden Erze werden von der Bergart durch Handscheidung möglichst geschieden, in Stückchen bis zur Größe einer Haselnuß angeliesert, in die rothglühenden Röhren eingetragen; die Ladung beträgt etwa { Centner, so daß das Rohr bis zur Hälste der Höhe und zu { der Länge gestillt wird. Darauf wird das Vorhängeblech vorgesetzt, und stark geschürt, so daß schon nach 10 Minuten das Absaigern des Wismuths ansängt, und letzteres durch die Oessnung in der Thonplatte f in die

^{*)} Lampad. a. a. O. 2 Theil. 3 Bd. 8, 413 Taf. VIII.

die heißen Pfannen abläuft, in denen sich etwas Kohlenstaub befindet. Läust es langsamer, so wird das Erz in den Röhren gewendet, was einigemal wiederholt wird, bis nach & Stunde das Saigern vollendet ist. Der Rückstand, Wismuthgraupen, wird mit einer eisernen Kratze herausgezogen, fällt in den Wassertrog, die Röhre wird von neuem geladen, die Pfannen aber, wenn sie fast voll geworden, ausgeschöpst, und das Metall in eine eiserne, muldenförmige Pfanne gegossen, wo es zu Stücken von 25 bis 50 Pfd. erkaltet. In 8 Stunden werden 20 Centner Erz abgesaigert, wobei 63 leipziger Kubikf. Holz aufgehen.

Das im Großen durchs Absaigern dargestellte Wismuth enthält kleine Quantitäten Arsenik, Eisen, auch wohl noch andere Metalle, von denen es nur dadurch gereinigt werden kann, dass man es in Salpetersäure auflöst, durch Wasser niederschlägt, und das basisch salpetersaure Oxyd durch schwarzen Flus reducirt. - Das gediegne Metall kommt in verschiednen Gestalten vor, weiss, röthlich, häusig bunt angelausen, sindet sich auf Gängen im Ur- und Flözgebirge mit Kobalt-, Nickel-, Kupfererzen, Silber, Wismuthocker; so im sächsischen Erzgebirge bei Schneeberg, Annaberg, Joh. Georgenstadt; in Böhmen, Baden, Würtemberg, Hessen, in Schweden, Norwegen, England und Frankreich.

Das Wismuth besitzt eine weiße Farbe, welche ins Röthliche übergeht, ist glänzend, blättrig auf dem Bruch, spröde, so dass es sich pulvern lässt, hart, krystallisirt leicht, und wird nach der I Seite 28 angegebnen Weise leicht in krystallinischen Anschüssen erhalten, specif. Gewicht 9,822 Brisson, 9,831 Herapath; es schmilzt bei 2460, und kann bis zu 2420 abgekühlt werden, ehe es gesteht, lässt sich in der Weissglühhitze verflüchtigen und destilliren. Es dehnt sich beim Erhitzen von 0° bis 100° um 0,00139167 oder -10 seiner Länge aus, Smeaton. Man bedient sich dieses Metalls zu leicht schmelzbaren Metalllegirungen, zur Ansertigung weißer Farben, Schminken.

Legirungen des Wismuths.

Mit Zinn giebt Wismuth Legirungen, welche spröder und klingender sind, als reines Zinn, weshalb die Zinngießer nicht selten W. dem Zinn zusetzen. Gleiche Theile beider Metalle geben eine im Bruch feinkörnige, sehr spröde Legirung, die sich pülvern lässt, specis. Gewicht 8,345, bei 137,66° schmilzt; 1 Th. W. mit 2 Th. Zinn schmilzt bei 165,56°; 1 W. und 3 Z., specif. Gewicht 7,776; 1 W. und 8 Z. schmilzt bei 198,89°; 1 W. und 24 Z. ist schon etwas streckbar; 1 W. und 40 Z. ist fast ganz in der Dehnbarkeit dem Zinn gleich. Diese Legirungen werden durch einen Bleizusatz leichter flüssig, aber auch spröder. -Die Legirungen, welche viel W. enthalten, können durch couc. Salzsäure

vom Zinn geschieden werden, welches sich aufliet, während ersteres die ein schwarzes Pulver zurückbleibt.

Mit Blei. Die Legirangen haben ein grüßeres specif. Gewicht, als es der Berechnung nach sein sollte, (folglich findet Raumeszusammenziehung statt); sie sind zäher als Blei, und bei solchen Mengen W., daße es das Gewicht des Bleies nicht übertrifft, streckbar. Gleiche Theile beider geben eine Legirung, deren specif. Gewicht 10,769 ist, sie hat ein blättriges Gesüge, ist spröde, und in Farbe dem W. gleich.

Mit Zinn und Blei. Solche dreifsche Legirungen sind durch die Leichtslüssigkeit ausgezeichnet, welche Newton zuerst entdeckte. 8 Th. W. 5 Th. Blei und 3 Th. Zinn geben eine Legirung, welche nach Parkes's Versuchen bei - 2020 F. = 943 C. schmilzt; Newton's leichtfilissiges Metall. Nimmt man 2 Th. W., 1 Zinn und 1 Blei, so erhält man eine Legirung, die bei 93,75 schmilzt, Rose's leichtsliessendes Metall; durch einen Zusatz von de Quecksilber schmelzen beide noch weit leich-Man benutzt ähnliche Legirungen als Schnellioth für Klempner, soft solder, 1 W., 2 Zinn und 1 Blei; zur Ansertigung von Metallbädern um Stahlinstrumente anzulassen, hiezu hat Parkes Anleitung gegeben, vergl. Seite 123. Man benutzt eine solche Legirung auch um Stifte daraus zu gielsen, welche statt Bleististen gebraucht werden können, wenn man das Papier vorher mit gebranntem Hirschhorn einreibt; die Striche lassen sich aber nicht so leicht wegwischen, als die mit Bleistist geschriebnen. Ferner gebraucht man leichtslüssiges Metall zum Abklatschen (Clichiren) von Stempeln, um metallne Abdrücke zu vervielsältigen, um Stereotypen darzustellen, Druckformen für Kattundrucker, Formen für Seiffabrikanten zur Ansertigung seiner Seise mit Verzierungen. Man kann diese Legirung in hölzerne Formen gießen, ohne diese zu zerstören. Zu diesem Behuf und zum Clichiren ist folgende Legirung sehr passend: 3 Blei, 2 Zinn, 5 W., sie schmilzt bei 91,66°, man mus sie aber erst so weit erkalten lassen, am besten auf Pappe, bis sie anfängt teigig zu werden, ehe man sie in die Form giesst, oder den Stempel, den geschnittnen Stein, in der Masse abdrückt.

[Engelmann über Druckersormen aus leichtslüssigem Metall, in D. p. J. Bd. 40. S. 70.]

D'Arcet lehrte aus leichtslüssigem Metall bestimmter Mischung und von genau bestimmtem Schmelzgrad dünne Platten gießen, plaques sussibles, rondelles, welche im Obertheil des Dampsmaschinenkessels eingesetzt werden. Man schneidet nämlich ein Loch aus, schraubt ein Rohr aus, welches mit der schmelzbaren Platte vermittelst eines ausgeschraubten Rings verschlossen ist. Sobald nun die Dämpse im Kessel diejenige Spannung und Temperatur, welche das Maximum sein soll, überschreiten,

Vor dem Einschmelzen geht ein bedeutendes Krümmen nach oben voraus, durch die Erweichung des Metalls wird das Bersten begünstigt. Es
versteht sich von selbst, dass nach der Bestimmung der Maschine, ob
sie mit niedrigem oder hohem Druck arbeiten soll, mit 4,5 und mehr
Atmosphären, die Metalllegirung eingerichtet werden muss. Uebrigens
sinden bei der Anwendung von schmelzbaren Platten noch mancherlei
Schwierigkeiten statt, und es ist auch schon vorgekommen, dass Dampskessel zersprangen, trotz dem dass die Platte nicht geschmolzen war.

Tabelle
über die Temperaturen, bei welchen verschiedne Legirungen von Wismuth, Blei und Zinn schmelzen.

(Aus Parkes's chemical Essays Vol. II. pag. 615.)

Gewichtstheile. VVismuth Blei Zinn		schmilzt bei Graden nach Fahrenh.	Gewichtstheile.		schmilzt bei Graden nach Fahrenb.		
888888888888888	5 6 8 8 10 12 16 16 16 16 16 16 16	3 3 4 6 8 8 10 12 14 16 18 20 22 24	202 208 226 236 243 254 266 270 300 304 294 290 292 298 304 312 316	8888888888888	18 20 22 24 26 28 30 32 32 32 32 32 32 32 32	24 24 24 24 24 24 24 26 28 30 32 34 36 38 40	312 310 308 310 320 330 342 352 348 322 328 320 318 320 322 324

[Ueber die Erscheinungen beim Erhitzen des Ross'schen Metalls stellte Erman jun. Versuche an, siehe P. A. Bd. 9. S. 557.

Eisen nimmt wenig VVismuth auf; nach von Karsten angestellten Versuchen, wobei Eisen mit 10 VV. gefrischt wurde, ging das Frischen etwas roh, das Eisen fiel aber tadellos aus, und zeigte bei der Analyse nur 0,081 VV. — Nach Hassenfratz wurde das Eisen durch VV. etwas rothbrüchig.

Tabello

über die Schmelzbarkeit verschiedner Legirungen von Winnuth, Zien und Blei, und die den einzelnen Temperaturgraden entsprechende Expansivkraft der Wasserdämpfe, von Reichenbach *).

Wismuth. Theile.	Zinn. Th.	Ī	Expansivkraft des VV.dampfs in Atmosphär.		Zinn. Th.	Blei. Th.	Expansivkraft des VV.dampfs in Atmosphär.
111	12	12	2,46	2	8	3.	10,33
12	12	12	3,00	2	12	12	12,00
8	12	12	4,31	. 1	8	3	13,25
7	12	12	5,06	1	12	12	14,40
2	5	3	5,40	1	1	•	4,70
5	12	12	6,35	0	1	1	15,36
4	12	12	7,66	1	0	1	2,91
3	8	3	7,76	1	0	0	68,30
3	12	12	9,15	0	1	0	39,10
1	5	3	10,16	0	0	1	über 80 .]

Verbindungen des Wismuths mit Sauerstoff.

- [1) Wismuthsuboxyd bildet sich langsam auf dem Metall, wenn es an der Luft liegt, schneller beim Schmelzen bei niederer Hitze; ein rothbraunes Pulver.]
- 2) Wismuthoxyd, Oxide de bismuth, O. of b., kommt als W. okker vor, in derben Massen, angeslogen, eingesprengt, matt, von strobgelber Farbe, specif. Gewicht 4,36, findet sich mit gediegnem Wismuth im sächsisch. böhmischen Erzgebirge. Es kann theils durchs Schmelzen und Verbrennen des Metalls, oder auch durchs Glühen des basisch salpeters. Salzes erhalten werden. Ein blassgelbes, geschmackloses Pulver, specif. Gewicht 8,449, nach Boullay 8,968, wird durchs Erhitzen vorübergehend pomeranzengelb, schmilzt leicht zu einem dunkeln Glas, und lässt sich in hestiger Hitze sublimiren, besteht aus 89,83 Wismuth und 10,17 Sauerstoff, bildet mit Wasser ein weißes Hydrat, Salze, welche sich durch zugesetztes Wasser in saure und basische trennen, indem erstere aufgelöst bleiben, während letztere sich niederschlagen, welches durch zugesetzte Säuren, selbst Essigsäure, verhindert wird. Sie wirken brechenerregend, werden von Schweselwasserstoffgas schwarz, von Galläpseltinctur pomeranzengelb, von Cyaneisenkalium gelblich niedergeschlagen; Kupfer und Zinn schlagen Wismuth metallisch aus den Auflösungen seiner Salze nieder. Das Oxyd löst sich in Aetzkali- und Natronlauge nicht, aber in kohlens. Ammoniak, sehr unbedeutend in Ammoniak auf, verbindet sich mit Glasslüssen leicht, so auch geschmolzen mit Kieselerde, weshalb es leicht die Tiegel angreist.

^{*)} S. J. Bd. 18. S. 280.

Man bedient sich des Wismuthoxyds zur Bereitung von Flüssen, fondans, für die Glasmalerei (I. Seite 386), zum Austragen des Goldes beim Vergolden von Porzellan etc. (I. Seite 537).

[Schwefelwismuth, Sulfure de bismuth, Sulphuret of b., kommt als VV is muth glanz vor, in geraden rhombischen Säulen krystallisirt, nadelförmig, auch in krystallinischen Massen und eingesprengt, Textur blättrig, Bruch unvollkommen muschlig, metallglänzend, lichte bleigrau ins Stahlgraue und Zinnweiße, specif. Gewicht 6,1 bis 4; findet sich unter denselben Verhältnissen, wie das gediegne VV. Es wird auf directem VVcg durchs Zusammenschmelzen gewonnen, wobei Feuer gesehen wird, specif. Gewicht desselben 7,59, es ist strengslüssig, was das Metall nicht ist, metallglänzend, besteht aus 81,52 VVismuth und 18,48 Schwefel.— Man hat auch 3 Schwefelwismuth im Mineralreich gefunden. — Phosphorwismuth, Phosphure de b., Ph. of b. Beide scheinen nur geringe Verwandtschaft zu einander zu besitzen, da sie sich direct fast gar nicht verbinden; auch das durch Niederschlagung eines VVismuthsalzes mittelst Phosphorwasserstoffgas erhaltne Präparat giebt beim Erhitzen Phosphor ab.

Chlorwismuth, Chlorure de b., Chloride of b., salzsaures Wismuthoxyd, Muriate, Hydrocklorate de b., M. or H. of b., VV. butter, beurre de b., butter of b., wird sowohl durch unmittelbare Verbindung von Chlor und Wismuth in der Wärme erhalten, unter Feuererscheinung, als auch dadurch, dass man gepulvertes VV. mit 2 Theilen Quecksilbersublimat (höchstem Chlorquecksilber) mengt und destillirt; auch durchs Auslösen von VV. in Königswasser erhält man es wasserhaltend. Die wasserfreie Verbindung ist grauweils, undurchsichtig, nicht krystallinisch, schmilzt leicht zu einer dicken, ölartigen Substanz, lässt sich sublimiren, erscheint mit Wasser verbunden in farblosen, durchsichtigen Säulen, zersetzt sich im Wasser in ein basisches und saures Chlorwismuth, indem durch eine stattsindende Wasserzersetzung ein Antheil der Verbindung sich in Wismuthoxyd und Salzsäure umwandelt, von denen ersteres mit einem Antheil unzerlegtem Chlorw, verbunden als basisches Salz sich niederschlägt, letztere die Auslöslichkeit eines andern Theils Chlorw. bewirkt. Das neutrale Chlorwismuth besteht aus 66,7 Wism. und 33,3 Chlor, oder aus 81,26 W. oxyd und 18,74 Salzsäure. — Zur Darstellung eines überbasischen Chlorw. bedient man sich folgender Versahrungsart: man schüttet eine Auslösung von salpeters. Wismuthoxyd in eine sehr verdünnte Salzauflösung, wodurch ein lockeres, sehr weisses Pulver erhalten wird, welches als Schminke ') dient, die aber leicht die Haut verdirbt, runzlich macht, und durch leichte Spuren von Schweselwasserstoffgas sich bräunt.

^{*)} Blanc d'Espagne ist es hie und da genannt, allein hierunter versteht man in Frankreich nur Kreide (siehe I. Seite 424).

262 Koldens., schwesels., salpetersaures Wismuthoxyd.

Mischt man zur salpeters. VV. ausläsung verdünzte Selssäure, und wäscht den Niederschlag mit destillirtem VVasser, so erhält man das Präparat in perlmutterglänzenden Schuppen, Perlweiss, blane de perle, pearlwhite, pearl-powder. — Jodwismuth, ein dunkel orangesarbnes Pulver.

Kohlensaures Wismuthoxyd, Carbenste de b., C. of b., durch Niederschlagung von salpeters. W.oxyd mittelst kohlens. Kali erhalten, ein weißes, in Wasser unlösliches Pulver, besteht aus 79,3 W.oxyd und 20,7 Kohlens. — Schwefelsaures Wismuthoxyd, Sulfate de b., S. of b., durch Auslösen von Oxyd in Schwefelsäure, eine weiße Salzmasse, welche sich beim Uebergießen mit Wasser in zwei Salze trennt, das saure, lösliche, krystallisitt in farblosen Nadeln, das basische, unlösliche, erscheint als ein weißes Pulver. Das neutrale Salz enthält 66,32 VV.oxyd und 33,68 Schwefels.]

Salpetersaures Wismuthoxyd, Nitrate de b., N. of b., erhält man durchs Auflösen von Wismuth in Salpetersäure, welche Lösung in der Wärme schneller vorschreitet; die Auflösung besitzt, wenn sie ziemlich concentrirt ist, nicht selten eine blaue Farbe, in Folge der in der Auflösung befindlichen salpetrigen Säure, welche Farbe durchs Erhitzen unter Entweichen von salpetriger Säure verschwindet. Aus der farblosen Auflösung krystallisirt das Salz in farblosen Säulen, schmeckt scharf, metallisch, zusammenziehend, besteht aus 50,14 W.oxyd, 34,40 Salpeters. und 15,46 Wasser, wird durch vieles Wasser in zwei Salze geschieden, in ein saures, lösliches, welches nach dem Abdampfen in farblosen Krystallen anschießt, und in ein basisches, Wismuthniedershlag, Magistère de b., Magistery of b., weisse Schminke, Blanc de fard *). (Hierauf beruht auch die Möglichkeit, die Auslösung zu einer sympathetischen Tinte anzuwenden, deren Schristzüge durch Eintauchen des Papiers in Wasser weiß erscheinen). Die Auflösung des neutralen Salzes wird unter dem Namen Wismuthbeitze, mit Zinnsalz und Weinsteinsäure vermischt, in der Färberei zu Lilas und Violett auf Baumwolle angewendet,

Um das basische Salz darzustellen, bereitet man eine möglichst mit Wismuth gesättigte salpetersaure Auflösung, und schüttet sie in vieles roines Wasser, sammelt den Niederschlag und spühlt ihn ab; das im Wasser aufgelöste Salz kann man mittelst Kreide fällen, das kohlens. Wismuthoxyd sammeln und in Salpetersäure wieder auflösen. Das hasisch salpeters. W.oxyd ist ein schön weißes, krystallinisches Pulver, welches, wenn es Sparen von Silberoxyd enthält, am Licht sich grau-

^{*)} Es wird auch wohl Blanc d'Espagne genaunt, aber dieser Name ist in Frankreich nicht üblich.

weiß färbt, es löst sich ein wenig in Wasser auf, und scheidet sich beim Erhitzen in Krystallen aus, löst sich in Salpetersäure auf, besteht aus 81,37 W.oxyd, 13,97 Salpeters. und 4,66 Wasser. Es wird theils als Flußmittel, theils als Schminke, als Medicin gebraucht.

Drei und zwanzigstes Kapitel.

Vom U:an.

[Das Uran, Urane, Uranium, wurde von Klaproth 1789 entdeckt; es findet sich nur sparsam, als Oxydhydrat, phosphors. Uranoxydkalk, desgleichen ebenso mit Kupferoxyd, als kiesels. Uranoxydul. Man stellt das Metall aus dem Oxyd oder dem Chlorurankalium durch Behandeln mit VVasserstoffgas in gelinder Glühhitze dar. Das früher durch Reduction mittelst Kohle gewonnene zusammengeschmolzne Metall war nicht rein, sondern enthielt sicher Kohlenstoff in sich, auch wohl etwas Silicium; specif. Gewicht 9,0.

Das aus Uranoxyd dargestellte Metall ist ein braunes Pulver, ohne Glanz, zeigt aber unter dem Polirstahl Metallglanz; stellt man es aus der oben genannten Chlorverbindung dar, so gewinnt man es in dunkel grauschwarzen, stark glänzenden Oktaëdern, die fein zerrieben ein dunkelrothes Pulver liefern. Es ist noch nicht geschmolzen worden. Das Uran wird aus den Auflösungen durch kein Metall reducirt, und die Legirungen desselben, so weit sie gekannt sind, besitzen sämmtlich pyrophorische VVirkungen.

- 1) Uranoxydul, Protoxide d'urane, Pr. of ur., kann theils durchs Glühen des Metalls an der Lust erhalten werden, wobei es verbrennt, theils durchs Glühen des Oxyds, wobei Sauerstoffgas sich entbindet. Das Oxydul ist ein schwarzes Pulver, geruch- und geschmacktos, in Wasser und Salzsäure unaussöslich, überhaupt nach dem Glühen in Säuren sehr schwer löslich, unschmelzbar, nicht flüchtig, besteht aus 96,44 Uran und 3,56 Sauerstoff, bildet ein graugrünes Hydrat, welches sich an der Lust zu gelbem Oxyd oxydirt; die Uranoxydulsalze sind grün gefärbt, schmecken zusammenziehend. Es ist das seuerseste Pigment, welches auf Porzellan eine schön schwarze Farbe bedingt, man trägt das gelbe Oxyd aus, dieses redueirt sich aber aus dem Geschirr in der Glühhitze zu Oxydul (vergl. I. S. 533); wegen der Feuerbeständigkeit kann es unter der Glasur ausgetragen werden, indem es das Scharsseuer des Gutosens aushält.
- 2) Uranoxyd, Deutexide d'urane, D. of ur., Uransanre, acide uranique, uranic acid, kommt in der Natur mit VVasser verbunden als Uranocker vor, citronengelb von Farbe, zeigt sich als Beschlag auf der Pechblende, und wird wohl durch Oxydation des in ihr enthaltnen

Oxyduls erzengt; man findet denselben im säche. und böhm. Erzgebiege, in Frankreich.

Die Darstellung des Uranoxyds geschieht aus der Pechblende, dem kiesels. Oxydul, welche jedoch mehrere fremde Metalle enthält, als Eisen, Kupfer, Arsenik, Blei, (Zink, Kobalt). Das Fossil wird nach zweierlei Weisen behandelt, auf nassem und auf trocknem Weg; nach ersterm Verfahren wird das Erz in Königswasser gelöst, die klare Plüssigkeit mit hydrothions. Gas von Arsenik, Blei, Kupfer geschieden, darauf filtrirt und gekocht, um das überstüssige Schweselwasserstoffgas auszutreiben. Das Eisen schlägt man dann, nachdem die Flüssigkeit mit Salpetersäure gekocht worden, durch. Ammoniak als Oxydhydrat nieder, wobei aber auch Uran-, Zink-, Kobaltoxyd als Hydrate sich abscheiden; um ersteres zu entfernen wird der gesammte Niederschlag mit kohlens. Ammoniak digeriet, welches letztere aussost; nach dem Abdampsen der gelben Flüssigkeit bleibt Uranoxyd theils frei, theils mit jenen Metalloxyden verhunden zurück. Dieset Niederschlag wird in Salzsäure aufgelöst, mit Ammoniak im Ueberschuss behandelt, wobei Uranoxydhydrat mit Ammoniak verbunden sich ausscheidet - urans, Ammoniak -, dagegen Zink- und Kobaltoxyd im Ammon. aufgelöst bleiben. Der Niederschlag wird mässig erhitzt, um das A. auszutreiben. Ein ätzendes fixes Alkali darf nicht angewendet werden, da das Uranoyd sich als Säure mit den Alkalien verbindet, welche Verbindungen nicht gut zer-, setzbar sind,

Auf trocknem VVcg kann man die Pechblende durchs Glühen mit getrocknetem Salpeter ausschließen, wenn man 25 Theile der erstern mit 32 Th. des letztern vermischt der Hitze in einem verschloßnen Tiegel aussetzt; ansänglich darf sie nicht zu hestig sein, später, wenn alles geschmolzen, muss sie sehr gesteigert werden. Nach dem Erkalten wird die Masse gepulvert, mit Wasser ausgesüsst, und dann mit Salpetersäure von 1,3 behandelt, die Auflösung zur Trockne abgedampst, und so mehrmals versahren, bis sich nichts mehr in der Säure auslöst. Die trockne Salzmasse wird in Wasser gelöst, concentrirt, und dann mit kohlens. Ammoniak im Ueberschuss vermischt, (enthält die Auslösung Kupferoxyd, mit Aetzammoniak), wodurch ein Niederschlag von kohlens. Bleioxyd, Kalk, Eisen- und Uranoxyd erfolgt, welches letztere sich in der ammoniakalischen Flüssigkeit auslöst, deshalb behandelt man auch den Niederschlag noch mit kohlens. Ammon., um alles Uranoxyd aufzulösen. Die filtrirten Flüssigkeiten werden nun abgedampst, wodurch sich kohlens, Uranoxyd abscheidet, welches abgewaschen, getrocknet und geglüht wird, um das Ammoniak auszutreiben. Allein alles zeither dargestellte Oxyd ist picht absolut rein, denn treibt man auch durch Hitze das Ammoniak aus, so fängt auch schon eine Reduction theilweis an, und es geht das Oxyd in Oxydul über.

Das Uranoxydhydrat erscheint eigelb, verliert in der Hitze das Wasser und Sauerstoff, wird zum Oxydul, ist in Wasser unlöslich, be-

steht aus 94,75 Uran und 5,25 Sauerst., giebt mit Säuren gelbe Salze, die zusammenziehend schmecken, von hydrothions. Schweselammonium schwarz, von Cyaneisenkalium rothbraun, von Galläpseltinctur chocoladenbraun niedergeschlagen werden; einige reagiren nach Art der Alkalien auf gelbes Papier. Das Uranoxyd verbindet sich mit Basen, gleich einer Säure, zu uransauren Salzen, Uranates, welche, das ammoniakalische ausgenommen, durchs Glühen nicht zersetzt werden, dunkelgelb aussehen; das Oxydhydrat löst sich in kohlens. Alkalien, namentlich in doppelt kohlens, Salzen leicht aus. — Man bedient sich, wie schon gesagt, des Uranoxyds in der Porzellänmalerei. (Neuerdings hat Davis uransaure Salze als Beitzmittel für die Kattundruckerei vorgeschlagen *).

Schweseluran, Sulphure d'urane, Sulphide of ur., wird durchs Behandeln des Uranoxyduls mit den Dämpsen von Schweselkohlenstoss in der Glühhitze erhalten; eine dunkel grauschwarze Masse, die einen metallischen Strich annimmt; das auf nassem Weg dargestellte Schweseluran ist schwarz, oxydirt sich im seuchten Zustand allmählig an der Lust, und löst sich etwas in hydrothions, Schweselammonium, besteht aus 93.09 Uran und 6,91 Schwesel. — Chloruran, Chlorure d'ur., Chl. of ur., eine grüne Flüssigkeit, welche nicht krystallisirt. — Anderthalb Chloruran, Deutochl. d'ur., D. of ur., eine gelbe, nicht krystallisirbare, zersliessende Masse, löst sich in Alkohol und Aether aus, und wird am Sonnenlicht in das einsache Chloruran verwandelt, giebt mit Chlorkalium eine in Krystallen anschiessende Verbindung; es besteht aus 81,16 Uran und 18,84 Chlor,

Kohlensaures Uranoxyd, Deutocarbonate d'ur., C. of ur., gelb, wenig beständig; kohlens, Uranoxydkali schiesst in gelben Krystallen an. - Schweselsaures Uranoxydul, Protosulfate d'ur., S. of ur, durchs Auflösen des Oxyduls in heißer conc. Säure, eine grune Flüssigkeit, welche auch Krystalle absetzt. - Das Oxydsalz bildet citronengelbe Säulen, löst sich sehr leicht in Wasser, auch in Alkohol auf, welche letztere Auslösung ebenfalls durchs Sonnenlicht, wie Chloruran, zerlegt wird; es besteht aus 79,19 Uranoxyd und 20,81 Schwesels., giebt mit Kali, Natron Doppelsalze. - Phosphorsaures Uranoxyd, Deutophosphate d'ur., Ph. of ur., gelb, in Wasser unauflöslich, dagegen in einem Ueberschuss von Säure löslich. Im Mineralreich kommt 考 phosphors. Uranoxyd 十 多 phosphors. Kalk und Wasser vor, als Uranit, in gelben Blättchen, so besonders zu Autun in Frankreich, zu St. Yriex bei Limoges; ferner auch 3 phosphors. Uranoxyd + 3 phosphors. Kupferoxyd und Wasser, als Chalkolith (sonst mit dem vorigen verwechselt) in Cornwall, auf Zinn- und Kupsergängen, im sächsischen und böhmischen Erzgebirge auf Eisenstein-, Silber- und Zinngängen, in Baiern, Baden etc. — Salpetersaures Uranoxyd, Deutonitrate d'ur., N. of ur., krystallisirt in gelben, taselartigen Krystallen

^{*)} D. p. J. Bd. 40, S. 152,

löst sich sehr leicht in VVasser, Alkohol und Aether auf, zersielst selbst an der Lust. — ½ kieselsaures Uranoxydul, Sous-Silicate dur., S. of ur., kommt als Pechblende, Uranpecherz, Urane esidulé, pitch-ore, in niersörmigen, traubigen, derben Stücken von schwarzer Farbe vor, wachsglänzend bis matt, mit gelbem Oxyd beschlagen, specis. Gewicht 6,5 bis 6,6; sie sindet sich im Urgebirge auf Silbergängen, begleitet von Uranit, gediegen Silber, Rothgültigerz, Kupserkies, Bleiglans, im sächs. Erzgebirge bei Joh. Georgenstadt, Marienberg, Annaberg etc., in Böhmen zu Joachimsthal, in Cornwall. (Ueber die in ihr sich vorfindenden sremden Metalle vergleiche das beim Uranoxyd gesagte.)]

Vier und zwanzigstes Kapitel. Vom Kupfer.

Wenige Metalle sind so lange den Menschen bekannt, so frühzeitig Gegenstand der Bearbeitung gewesen, als das Kupfer, cuivre, copper, welches die Alten namentlich von der Insel Cypern erhielten, wovon es selbst den Namen hat, so wie noch heut zu Tage der Kupfervitriol Cypervitriol genannt wird. Das Kupfer findet sich in der Erde theils gediegen, theils in mannichtaltigen Verbindungen.

Gediegnes Kupfer findet sich in mancherlei Gestalten, ästig, zähnig, drahtsormig, baumsormig, derb, angeslogen und eingesprengt, auch als Geschiebe, glänzend, von kupferrother auch grüner Farbe, dann hat es sich oberstächlich oxydirt, specis. Gewicht 7,8 bis 8,9. Es kommt in den Gebirgsmassen der verschiedensten Zeiten vor, im Gneis, Granit, Glimmer-, Thonschiefer, im Syenit, ältesten und jüngern Kalk, Grauwacke, im bituminösen Mergelschiefer, Sandstein, auf Gängen, auch auf Lagern, begleitet von Quarz, Feld- und Schwerspath, Kupsererzen, Bleiglanz, Speiskobalt, Brauneisenstein; endlich auch im Schuttland und in großen Blöcken auf der Gebirgsoberfläche von fernen unbewohnten Gegenden. - Was den preuss. Staat betrifft, so sindet sich gediegen Kupfer zu Virneberg bei Rheinbreitenbach, Regbzk. Coblenz, besonders bei Niederschelden, Eiserseld, Gosenbach u. a. a. O. m. im Siegenschen, Regbzk. Arnsberg, im Mannsseld, auf dem Kupserschieser angeslogen, Regbzk. Merseburg, zu Kammsdorf im Ziegenrücker Kreis, Regbzk. Erfurt, in Schlesien bei Kupserberg, Regbzk. Liegnitz. Weit mehr sindet sich aber gediegen Kupfer in Ungarn zu Libethen, Neusohl, Schmöllnitz, in Cornwall auf Gängen mit Zinnerz, Kupsererzen, bei St. Just, Huel-Unity, auf den schettländischen Inseln, in Norwegen, auf den Faröern, ganz besonders in Schweden zu Fahlun, in Sibirien, Japan, China, in Nordamerika, Connecticut in großen oft 90 Pfd. schweren Massen, nahe der Hudsonsbay, in Canada; in Brasilien, Chile, Mexiko.

Kupferoxydul kommt unter dem Namen Rothkupfererz, cuivre exidé rouge, red copper-ore, in regelmässigen Oktaëdern, Würfeln, Dodekaëdern vor, auch wohl haarförmig (Kupferblüthe), mit gediegnem Kupfer untermischt, auch derb, angeslogen, eingesprengt; Bruch muschlig ins Ebne, seinkörnig, halbdurchsichtig bis undurchsichtig, diamantglänzend, von lebhast cochenillrother Farbe, meist ins Bleigraue übergebend, specis. Gewicht 5,7 bis 6,0; es bricht auf Gängen und Lagern im Ur- und Flözgebirge, mit Gediegeu Kupfer, andern Kupfererzen, Schweselkies, Blende. Man sindet es im preuss. Staat zu Rheinbreitenbach, Eiserseld, überhaupt an einigen Stellen im Siegenschen; im sächs. Erzgebirge, Ungarn, besonders in Cornwall, Norwegen, Sibirien, Frankreich bei Chessy unweit Lyon.

[Ziegelerz, Kupserpecherz, cuivre oxidulé ferrifére, tile-ore, ein mehr oder weniger inniges Gemeng von Rothkupserers und Eisenocker, auch wohl aus zersetztem Kupserkies entstanden; kommt derb, niersörmig, traubig, auch als Anslug vor, ist weich, zerreiblich, schimmernd, von ziegelrother ins Röthlichbraune und Grauschwarze übergehender Farbe. Findet sich aus Gängen und Lagern im ältern und Flözgebirge mit Kupser- und Eisenerzen zusammen, so zu Rheinbreitenbach, bei Gosenbach im Siegenschen, zu Kammsdorf; im Nassauschen, in VVürtenberg, Baiern, am Oberharz. — Kupsersch wärze, Cuivre oxidé noir, black oxid of copper, höchst wahrscheinlich das Produkt der Zersetzung von Kupserkiesen, findet sich in derben, niersörmigen Massen, häusiger als Ueberzug, Anslug, namentlich auf Kupserkies, von bräunlichschwarzer Farbe, weich, absärbend, begleitet den Kupserkies. Man findet es zu Rheinbreitenbach, Kupserberg in Schlesien, auf dem Oberharz zu Zellersold, Lautentbal, in Ungarn, Cornwall etc.]

Kupferglanz, Kupferglas (Schwefelkupfer), cuivre sulfuré, c. vitreux, copper-glance, findet sich in sechsseitigen Säulen, Dodekaëdern, in mannigfaltigen äußern Gestalten, derb, eingesprengt (als Vererzungsmittel von Pflanzentheilen); Bruch unvollkommen muschlig ins Kleinkörnige, metallglänzend, schwärzlichbleigrau ins Stahlgraue (ins Braune, wenn Brauneisenstein eingemengt ist), specif. Gewicht 5,22 bis 6,83; findet sich im ältern Gebirge auf Gängen mit Kupfer- und Eisenkies, Kupfererzen, Quarz und Kalkspath, auf Lagern von Magneteisen, im bituminösen Mergelschiefer. So im Siegenschen bei Gosenbach, im freien Grund, in Schlesien zu Kupferberg und Rudolstadt, im Mannsfeld, zu Kammsdorf; in Ungarn, namentlich in Cornwall, Schottland, Norwegen, Sibirien.

Buntkupsererz, cuivre pyriteus panaché, variegated copper-

ore, (eine Verbindung von Schweselkupser mit Schweseleisen), derb, eingesprengt, Bruch muschlig, zuweilen körnig, metallglänzend, zwischen kupserroth und tombackbraun, blau angelausen, specis. Gewicht 4,94 bis 5,1, kommt unter denselben Verhältnissen, als der Kupserglanz, mit mancherlei andern Kupsererzen vor, so im Siegenschen bei Eiserseld, Gosenbach u. a. a. O. in Nestern, welche die Eisensteingunge durebziehen, im Mannsseld, Schlesien bei Rudolstadt, in Thüringen zu Kammsdorf, bei Saalseld, im sächs. Erzgebirge, Ungarn, Norwegen Schweden, Corawall, Sibirien, Chile, Peru.

Kupferkies, cuivre pyriteux, pyrite cuivreuse, copper-pyrites, c. orc, (eine Verbindung von Schwefelkupfer mit höherm Schwefeleisen), kommt vor in quadratischen Oktaëdern, Tetraëdern, häufig kuglig, drusig, uierförmig, traubig, knollig, derb und eingesprengt, grob- und kleinkörnig, Bruch ins Muschlige, metallglänzend, messinggelb ins Goldgelbe, seltner ins Stahlgraue, auserlich nicht selten in Folge von Zersetzung bunt angelausen, specif. Gewicht 4,3 bis 4,86. Der Kupserkies ist das häufigste allgemein verbreitete Kupfererz, findet sich auf Lagern und Gängen in den Gebirgsmassen aller Zeiträume, ein gewöhnlicher Begleiter aller Kupfererze, begleitet von Silber-, Eisenerzen, Bleude, Bleiglanz, mit Quarz, Kalk-, Fluss- und Schwerspath; im preussischen Staat im Siegenschen bei Eiserfeld, Müsen, Niederschelden, Daaden, im Mannsfelder Kupferschiefer, in Schlesien bei Kupferberg und Rudolstadt, zu Kammsdorf; in Baden, Würtenberg, Nassau, am Oberharz zu Lauterberg, Klausthal; im sächs. Erzgebirge, Thüringen bei Saalseld, Ungarn, zu Neusohl, Norwegen, namentlich in Schweden zu Fahlun, Riddarhyttan; in Cornwall, Derbyshire, auf der Insel Anglesea, in Irland, Sibirien, in Nordamerika, Peru, Chile, Mexiko.

[Kupferwismutherz, Nadelerz, Silberkupferglanz, reich an Schweselsilber, Bournonit, Schwarzerz, Zinnkies, Polybasit, Weiss- und Graugültigerz enthalten sämmtlich Schweselkupser, von ihnen später namentlich beim Silber, Spiessglanz.]

Fahlerz, cuivre grie, grey and black copper ore, besteht aus wenigstens 5 bis 6 verschiednen Schweselmetallen, von denen die einen + elektrisch sich verhalten, wie Schweseleisen, S.kupser, S.zink, S.silber, die andern — elektr., wie Schweselspiessglanz und S.arsenik. Es kommt in Tetraëdern, Dodekaëdern und mannigsaltigen andern Formen vor, drusig verbunden, häusiger derb, eingesprengt; Bruch uneben, grob – und kleinkörnig ins Muschlige, metallglänzend, von stahlgrauer, ins Eisenschwarze übergehender Farbe, mitunter bunt angelausen, specis. Gewicht 4,36 bis 4,89. Es sindet sich auf Gängen, weniger häusig auf Lagern, in Gebirgsarten der srühern und spätern Zeiten, im Glimmerschieser, Gneis,

Kalk, Grauwacke, begleitet von Knpfererzen, Eisenkies, Brauneisen-, Spatheisenstein, Blende, Bleiglanz; im preuß. Staat bei Wilnsdorf u. a. a. O. im Siegenschen, im Mannsfelder Kupferschiefer, in Schlesien bei Kupferberg; im Nassauschen bei Dillenburg, am Oberharz zu Klausthal, bei Goslar im Rammelsberg, Andreasberg; in Baden, Sachsen, in Ungarn und Siebenbürgen, in Frankreich bei Markirchen (Marie aux Mines), Spanien, Cornwall, Devonshire, Schottland, Sibirien, Mexiko, Chile, Peru.

Kohlensaures Kupferoxyd, a) Kupferlasur, cuivre carbonaté bleu, azur de cuivre, azure copper-ore, findet sich theils in schiefen rhomboidalen Säulen (rhombischen Ditetraëdern), in Drusen oder Krystallkugeln vereint, traubig und nierförmig, theils derb, erdig (Bergblau) und eingesprengt; Textur auseinanderlaufend strahlig, Bruch uneben ins unvollkommen Muschlige, halbdurchsichtig bis undurchsichtig, zwischen Glas- und Perlmutterglanz, das erdige matt; lasurblau, ins Schwärzlichblaue und Smalteblaue, specif. Gewicht 3,5 bis 3,7. Es findet sich auf Gängen und Lagern im ältern und neuern Gebirge, im Gneis, Grauwacke, Kalk- und Sandstein, von Kupfer-, Blei-, Eisenerzen, Galmei, Kobalterz begleitet, ziemlich weit verbreitet; ausgezeichnete Massen zu Chessy unweit Lyon, im ältern Flözsandstein; in Baden, Nassau, Tyrol, Ungarn, Spanien, Schottland, Cornwall, Sibirien, Chile.

b) Malachit, cuivre carbonaté vert, green copper-ore, kommt blättrig, fasrig (Atlaserz), derb und erdig vor (Berggrün), ersteres ist durchscheinend, perlmutter-seidenglänzend, smaragdgrün ins Gras- und Lauchgrüne, das fasrige zeigt büschelförmig auseinander laufende Strahlen; die derbe Abänderung nierförmig, traubig, knollig, krummschalige Absonderungen, Bruch kleinkörnig ins Muschlige und Splittrige, wenig glänzend; das erdige ist mitunter innig mit Eisenocker gemengt. Malachit findet sich in Gebirgsarten älterer und neuerer Zeit, namentlich in den der Flözzeit angehörigen, auf Gängen und Lagern, von mehrern Kupfererzen, Brauneisenstein begleitet, im preuß. Staat zu Rheinbreitenbach, bei Niederschelden, Niederdielphen im Siegenschen, auch bei Kupferberg in Schlesien; in Baden, Würtenberg, Nassau, am Oberharz bei Zellerseld, Lauterberg, in Thüringen bei Saalfeld, Ruhla; in Tyrol, Ungarn, Spanien, Cornwall, Schottland, Norwegen, Schweden, Sibirien, (wo überaus große Massen gefunden worden sind).

[Kupservitriol, salzs. Kupseroxyd, siehe bei den Kupsersalzen.

Phosphorsaures Kupferoxyd, cuivre phosphaté, Phosphate of copper, kommt vor in rechtwinkligen Oktaëdern, die zu Drusen verbunden sind, fasrig, derb und erdig, die Krystalle sind halbdurchsichtig, in andern Vorkommnissen undurchsichtig, glasglänzend, smaragd-

grün, ins Gras-, Oliven-, Lauchgrüne übergehend, specis. Gewicht 4,0 bis 4,3. Findet sich in Drusenräumen mit Ziegelers, in Ungarn, im Grauwackengebirge auf Lagern zu Virneberg bei Rheinbreitenbach, zu Mendeberg bei Linz a. Rhein. — Arseniksaures Kupferoxyd, cuivre arseniaté, Arseniate of copper, kommt in verschieden gesärbten, himmelblauen, olivengrünen und smaragdgrünen Fossilien vor, deren Grundsorm verschieden, und deren Mischung abweichend; das erstere, Linsenerz, in Cornwall; das zweite, Olivenerz, daselbst, auch bei Rheinbreitenbach; das dritte, Kupferglimmer, in Cornwall, Tyrol; siehe unter "Arseniksauren Salzen bei dem Kapitel Arsenik."]

Noch muss in besonderer Beziehung auf die hauptsächlichste Kupsergewinnung des preuss. Stasts des Kupferschiefers, oder bituminösen Mergelschiefers hier gedacht werden. Es ist ein scheinbar gleichartiges Gestein, ein Gemeng von Kalkstein und Thon, mit Erdöl-(Bitumen) und verschiednen metallischen Substanzen durchdrungen, als von Gediegen Kupfer, Rothkupfererz, K.kies, K.glanz, Buntk.erz (Fahlerz), kohlens. K.oxyd blau und grün, Eisenkies, Brauneisenocker, Bleiglanz, Speiskobalt, rothen Erdkobalt, Kupfernickel, Gediegen Silber, Blende (Galmei). Das Gefüge ist ausgezeichnet schiefrig, der Bruch uneben feinkörnig ins Splittrige und Muschlige, die Farbe bräunlichgrauschwarz. Der Kupferschiefer enthält nicht selten Fischabdrücke, ost in großer Menge, geht in den über ihn gelagerten Alpenkalkstein (Zechstein) über, zerfällt an der Lust allmälig zu einer schwarzen Erde, die dem Pslanzenwachsthum nachtheilig ist. Er ist stets geschichtet, mitunter sehr regelmässig zerklüstet; untergeordnete Lager kommen in ihm nicht vor, man findet jedoch rundliche und plattenförmige Partieen Kalk, Gyps, Sandstein eingeschlossen. Der Kupferschiefer gehört dem Flözkalkgebirge an, und bildet ein ausgezeichnetes Glied desselben, ist am Infigsten dem ältern Sandstein aufgelagert, liegt auch wohl auf Granit, Porphyr, Grauwacke; seine Mächtigkeit beträgt 10 bis 20 Zoll, ist jedoch sehr abwechselnd. Man findet Kupferschiefer im Mannsfeld, dem angrenzenden Thüringen, im Saalkreis bei Rothenburg, auf dem thüringer Wald, in Kurhessen. In früherer Zeit ist ein sehr starker Bergbau auf Kupferschiefer in Schlesien, zwischen Schönau, Goldberg und Jauer, getrieben worden, jetzt sind aber die Schieser so arm, dass sie die Schmelzkosten nicht tragen. — Der Unterschied der armen und reichen Schiefer wird theils an dem farbigen Flimmern im Sonnenschein, theils am dichten Gestige, viel Bitumen, und der meist dunklen Farbe erkannt; im Allgemeinen sind die Schiefer aus dem südlichen Theil des Mannsfelds reicher an Kupfer, als die aus dem nördlichen, eben so ist es auch mit dem Silbergehalt, überhaupt ist in der Nähe des Ausgehenden der Silbergehalt überall sehr gering. Ein Fuder Schiefer = 48 Centner, liefert von 40 bis 150, 170, 220 Pfd. Kupfer, an Silber enthält der Centner Kupfer 6, 8, 12, 18, 21, allerhöchstens 24 Loth.

[v. Veltheim über des Verkommen der metallischen Fossilien in der Formation des alten Kalks im Mannsfeld und im Saalkreis, in K. A. f. B. u. H. Bd. 15. S. 89.]

Das Ausbringen des Kupsers muss nach Maassgabe der Erze, welche zu verhütten sind, nothwendig verschieden sein, ob sie das Kupfer mit Schwesel vererzt enthalten, was meistens und sast ausschließlich der Fall ist, oder blos oxydirtes Kupfer, Rothkupfererz und kohlens. Kupferoxyd, welche zu Chessy bei Lyon verschmolzen werden; ferner richtet sich auch das hüttenmännische Verfahren hauptsächlich nach den Beimischungen, namentlich ob ein Gehalt an Silber vorhanden, welcher durch Saigerung oder Amalgamation abgeschieden werden kann, oder nicht, ob Spiessglanz, Zink, Eisen, Arsenik vorhanden, wie in den Fahlerzen, welche häufig mit Bleiglanzen zusammen auf Blei, Silber und Kupfer verschmolzen werden. Endlich bedingt auch noch das große Haufwerk der kupferhaltigen Schiefer eine eigne Behandlung und vermehrte hüttenmännische Operationen. Demnach zerfält das Ausbringen der Kupsererze in 2 Hauptprozesse, I. in die Röst- oder Oxydations- und darauf folgende Reductions arbeit, II. in die blosse Reductions arbeit. Die erstere lässt sich in zwei Unterabtheilungen bringen, 1) in die reine Kupserarbeit, welche bei nicht silberhaltigen, oder doch wenigstens sehr unbeträchtlich Silber enthaltenden Kupsererzen stattsindet, und zwar a) in Schachtösen, b) in Flammösen, und 2) in die Silber-Kupserarbeit; wenn die Erze einen Silbergehalt führen, der die Scheidungskosten lohnt, und zwar a) ohne Beimischung von Blei, b) bei gleichzeitigem Vorhandensein von Blei, Spiessglanz etc.

I. 1) a) Die Kupsergewinnung zu Fahlun in Dalekarlien*). 🙎

[Der Fahluner Kupserbergbau verliert sich in die ältesten Zeiten, er erreichte 1650 den höchsten Flor, 81,284 Centner Schwarzkupser waren verschmolzen und gingen an die Gaarhütten ab; 1687 sanden große Brüche statt, welche den Bergbau bedeutend verringerten, so daß selbst jetzt nur noch 16,000 Centner Kupser jährlich producirt werden. Vor 100 Jahren waren in und um Fahlun 98 gangbare und 91 öde liegende Schmelzhütten vorhanden, jetzt nur noch gegen 60, von denen nur 18 bis 20 im Betrieb stehen.]

Das Erz, welches hier gefördert wird, ist Kupserkies, er liegt entweder in Schweselkies, oder in Quarz, weshalb man die dortigen Erze

^{*)} Winkler in E. J. Bd, 3. 8. 265.

in kiesige und in quarzige eintheilt; mituater bricht Bleiglanz und Blende bei, was der Güte des ausunbringenden Kupfers nachtheilig ist, auch sind die Kiese nicht ganz frei von Arsenik, Glimmer- und Talkschiefer; Strahlstein, Kalkstein, Granaten machen die Bergart aus. Man findet Erze, welche nur \(\frac{1}{2}\), andere die an 30 Pfd. Kupfer enthalten, durchschnittlich bringt man nicht mehr als 2 bis 2\(\frac{1}{2}\) sus. So arm auch die dortigen Erze sind, so ersetzen doch die günstige Zusammensetzung derselselben und die Wohlfeilheit der Kohlen, was ihnen am Gehalt abgeht.

Die Kupferprozesse zu Fahlun zerfallen 1) in die Erzröstung, 2) Rolloder Suluschmelzen, 3) Steinröstung, 4) Schwarzkupfermachen; das Gaarmachen geschieht nicht in Fahlun, sondern auf dem Hüttenwerk Avesta.

Das Rösten der Erze hat zum Zweck a) den Kupfergehalt zu concentriren, indem die große Menge des Eisenkieses, welche das Erz enthält, durch Abgabe von Schwefel und schwefliger Säure in schwefels. Eisenoxydul verwandelt wird; und dadurch die Masse sich vermindert, demnach der Gehalt an Kupfer relativ zunimmt, und ein geringerer, aber kupserreicherer, Steinsall erzeugt wird. Jedoch darf die Röstung nie so weit vorschreiten, dass aller Schwesel vertrieben oder oxydirt worden, weil sonst zur Rohsteinbildung die erforderliche Menge nicht vorhanden ware. b) Dadurch, dass eine bedeutende Menge Eisenoxydul vorhanden ist, wird die Verschlackung des Quarzes und der quarzreichen Bergart besördert, und gutartige, leichtslüssige Schlacken, Eisenoxydulsilikat, gebildet; c) Blende und Bleiglanz zerstört und d) die derben Erze mürbe gebrannt. Nicht selten schlägt man Schweselkies und Quarz beim Rohschmelzen zu, wenn die Röstung zu weit vorgeschritten war, wodurch ein frischer Ofengang entsteht, nämlich durch eine zu große Menge von Eisenoxydul.

Das Sulus chmelzen geschieht in Schachtösen von 7,8, bis 11 Fuss Höhe ohne Rast, sie sind sast ganz senkrecht, bei gleichen Längen- und Tiesenmaasen, haben 3 Formen neben einander, ein großes weites Gestell mit offner Brust, und einem Vortiegel. Das Schmelzen ist so sehr durch die Beschassenheit, der Erze erleichtert, dass es von ganz rohen Arbeitern vollbracht werden kann, denn das vorhandne Eisenoxydul und der Quarz bedingen eine leichtslüssige Schlacke, und der wenig eingemischte Kalkstein und Glimmerschieser können keinen Nachtheil verursachen; als Flussmittel schlägt man Schwarzkupserschlacke mit zu.

[Beispiele von Beschickungen und Robsteinfall, Kohlenverbrauch:

44 Quarzerz.

14 Quarzers.

26 Kiesers.

76 Kieserz.

30 Schwarzkupferschlacke.

10 Schwarzkupferschlacke

In 24 Stunden wurden versehmolsen:

13,500 Pfd. 19,800 Pfd.

In 24 Stunden wurden erhalten an Robstein:

1,840 Pfd. 3,450 Pfd.

Der Kohlenausgang betrug für 100 Psd. Beschickung: 3,1 Kubiksuss. 2,2 Kubiksuss.]

Es wird in 20, 30, 40 Stunden einmal abgestochen, der Abstich beträgt 25, 48, ja 60 Centner. 100 C. Schmelzgut geben durchschnittlich 14 bis 18 C. Rohstein oder Kupferstein, und 65 bis 75 C. vollkommne Schlacke, das Fehlende geht theils in Geschur, theils wird es verblasen, letzter Abgang beträgt gegen 8% vom Schmelzgut. Die Schlacken läßt man nicht absließen, soudern reißt sie in Scheiben und hebt sie ab, wodurch weniger Stein in ihnen bleibt. — Der Kupfergehalt im Kupferstein beträgt durchschnittlich 8 bis 13%.

[Analysen vom Kupserstein:

dor	Bergeten.	Desgl.	Johnsen.	Winkler.
Eisen	62,260	60,295	55,85	58,14
Schwesel	26,348	26,074	24,62	26,70
Kapfer	8,320	8,848	12,00	9,81
Blei		Spar	3,96	0,58
Zink	1,230	1,094	2,92	1,44
Kieselerde	0,068	1,780	0,20	1,95
Magnosia	0,440	0,611		
_	98,666	98,702	99,55	98,62.

Es besteht dieser Stein aus einfachem Schweseleisen + \$ S.eisen + \$ S.kupser + \$ S.zink (+ \$ S.blei). — Die hiebei sallenden Suluschlacken enthalten in der Hauptsache doppelt kiesels. Eisenoxydul, welches ost schön krystallisirt; der Gehalt an Kieselerde ist von 40 bis 47%, an Basen, namentlich Eisenoxydul, 53 bis 60%. Unter den Geschurerzeugnissen sind Eisensauen, künstliche Blende u. a. m.]

Der durch die Suluschmelzung gefallne Kupserstein (Spurstein, Concentrationsstein) wird nun einer mehrmaligen Röstung unterworsen, und zwar unter Schoppen in Stadeln; man giebt 4 bis 5 Feuer, vermehrt die Hitze bei jeder Röstung nur allmälig, um das Ueberrösten zu verhüten, welches nachtheiliger ist, als das zu wenige Rösten. Der ganze Prozess dauert 5 bis 7 Wochen, wobei der Stein 4 bis 5, ja 10% am Gewicht verlieren soll, das Kupser sich oxydirt, das Eisen in Oxydul und Oxyd verwandelt, der Schwesel theils als schweslige Säure verslüchtigt, theils in Schweselsäure umgebildet hat, welche Metallsalze erzeugt. Der geröstete Stein wird der Schwarz-kupserarbeit unterworsen, d. h. reducirt, wodurch aber kein reines

274 Schwarzkupfermachen, Analysen der Hüttenprodukte.

Kupfer erhalten wird, sondern sogenenntes Schwarskupfer, in Schweden Rohkupser genannt. Die zu diesem Prozess angewendeten Oosen weichen von denen zum Suluschmelzen darin ab, das das Gestell durch das Einmauern feuersester Steine enger gemacht wird, so dass die Breite des Schachts 24 bis 28 Zoll, die Tiese gegen 18 Z. beträgt und beide sich nach unten verjüngen; es wird nur eine Form beibehalten, und übers Auge mit einem Vorheerd geschwolzen und eine Schlackentrisst angelegt. Zuerst läßt man das Geschur vom verigen Schwarzkupferschmelzen niedergehen, sodann giebt man den gerösteten Stein auf, und statt eines Zusatzes von kieselreichen Schlacken, um das Eisenoxydul des Steins zu binden, 10 bis 12 % Kieserz; zu 100 Pfd. Kupferstein werden 4,6 Knbikfuß Kohlen verbraucht, und unter Umständen sogar etwas roher Kupferstein zugesetzt. Alle 30, 40, ja 50 Stunden wird abgestochen, jeder Stich liefert 20 bis 80 und mehr Centner Schwarzkupser, und etwas Lech (Dünnstein), etwa 🕻 von dem Gewicht des Schwarzkupfers; man hat viel Geschurabstille in Folge der frischen Schmelzung.

Das Fahluner Schwarzkupser enthält an 70, zuweilen aber auch an 90 g und etwas darüber Kupser, es ist reiner als die meisten deutschen Schwarzkupser, Eisen macht die hauptsächlichste Beimischung aus, auch wohl etwas Zink, Blei, Arsenik, Schwesel (Zinn), specis. Gewicht 8,14 bis 8,61.

[Dünnstein.	Eisensauen.		Gekrātz.		
	Sefetröm.	Johnsen.			
Kupfer 57,480	49,853	32,880	Kupferoxyd 17,25		
Eisen 17,127	42,175	64,820	Eisenoxydul 75,25		
Schwefel 24,150	6,803	1,200	Bleioxyd 2,40		
Zink 0,745	1,147	0,021	Kieselerde 4,00		
99,502	99,978	98,921	ZinnSpur		
•	•	•	98,90.		

Der Dünnstein besteht aus einfachem Schweseleisen + § S.eisen + § S.kupser + § S.zink; er ist viel strengsüssiger als der Stein und kann nur mit Mühe nach 15 bis 18 Feuern geröstet werden. Er bildet sich aus den metallischen Salzen des Kupsersteins durch Reduction mit Kohlen, theils aus dem Kupserkies des zugeschlagnen Kieserzes. — Die Schwarzkupse hlacken enthalten nur unbedeutende Quantitäten von chemisch gebu...nem Kupser, allein eingemengte Körner und Dünnstein. Das Geschur besteht hauptsächlich aus Legirungen von Kupser und Eisen, welche besonders durch das Eisenoxyd entstehen, welches der Stein enthielt, dieses reducirt sich, geht ans Kupser über, und bilzet Sauen.]

Das Schwarzkupfer wird in Stücken von 1 Elle 4 Zoll Länge, 15 Z. Breite, 7 Z. Höhe nach der Gaarhütte Avesta transportire, und hier in

Gaarmachen in Schneden. - Engl. Kupferhüttenprozess. 275

kleinen Gaarheerden gar gemacht, die 40 Ctr. fassen, aber auch weniger; der Wind sticht unter einem Winkel von etwa 40° gegen die Metallfläche, der Kohlenverbrauch ist wegen der Reinheit der Schwarzkupfer gering, auf 100 Pfd. 6 Kubikfuss; in 1 Stunde werden 400 Pfd. Schwarzkupfer gaar gemacht. Der Abbrand beträgt dabei 12, 15 bis 18%. Das Gekrätz, welches bei dem Gaaren von der Metallfläche abgezogen wird, (siehe oben), wird besonders umgeschmolzen. Das in Scheiben gerisne *) Rosetten- oder Gaarkupser wird zum Behus der weitern Verarbeitung unter Walzwerken und Hämmern nochmals umgeschmolzen. — Nach einem im Großen angestellten Probeschmelzen betrug der gesammte Kupserverlust 23,3 % von dem probemässigen Gehalt.

[Ein ähnlicher Prozess findet in Niederschlesien auf der Rudolstädter Kupserhütte statt, wo Kupserkies verschmolzen wird. Die Stuserze werden mit den Schliechen, welche man zu dem Ende mit Kalkbrei mengt und aus diesem Teig Stücke sormt, zusammen geröstet, und über einen 4 Fuss hohen Krummosen bei Coaks verschmolzen. Es sällt hiebei Kupserstein, welcher nach mehrmaligem Römn und Schmelzen Schwarzkupser und Spurstein liesert, ersteres wird auf kleinen Gaarheerden gaar gemacht; der Spurstein, welcher 6650 Kupser enthält, mit dem Rohstein zusammen geröstet und verschmolzen. Die jährliche Produktion beträgt 300 bis 350 Centuer. — Desgleichen zu Lauterberg im Oberharz, wo Kupserkies, Malachit bricht; die Produktion ist sehr gering, 1823 wurden nur 100 Centuer ausgebracht.]

I. 1) b. Ueber die Kupserproduktion Britanniens **).

Die Kupferminen Britanniens finden sich einerseits im Ur- und l'ebergangsgebirge ältester Formation, im Granit, Thonschiefer, häusig auch Talkund Serpentingestein: so in Cornwals, Devonshire, auf der Insel Anglesea,
im Norden von Wals, in Westmoreland, Lancashire und Cumberland, im
südwestlichen Theil von Schottland, der Insel Man, und im südüstlichen
Theil von Irland. Aus diesen Gebirgsmassen wird der größte Theil
der englischen Kupferproduktion entnommen; das Erz sindet sich seltner
auf Lagern, weit häusiger auf Gängen. Andrerseits kommt auch im
Uebergangskalkstein Kupfererz vor, so zu Ecton in Staffordshire, bei
Alston-moore in Cumberland.

^{*)} Ueber das technische dieses Prozesses siehe unten bei dem Manusfelder Kupferprozess.

^{**)} Nach Dufrenoy und Beaumont in den A. d. M. Tom. 9. pag. 827. T. 10. pag. 401. Tom. 11. pag. 207. in K. A. f. B. u. H. Bd. 13. S. 144. — Frère Jean A. d. M. Tom. 13. pag. 229. — Coste und Perdonnet daselbst II. série Tom. 6. p. 12. — Vivian in K. A. etc. Bd. 8. S. 160.

276 Aufbereiten und Rösten der Kupfereres in England.

[Die Förderung an Kupforerzen betrug 1828 in Cornwals allein 130,365 Tonnen zu 75% Kupfergebalt, ader über 25 Millionen preufs. Centner! 1826 lieferten Englands Gruben 128,459 Tonnen Era zu 75% Gebalt.]

Die Außereitung der Kupfererze in Cornwals besteht theils in der Klaubarbeit, Handstampfen mit Schlägeln, Siebestzen und Waschen, theils im Zerquetschen zwischen Quetschwalzen*), erusking-mackine, machine à broyer, Pochen unter Pochstempeln und Waschen auf Heerden. In Südwals liegen an 20 Kupferhütten von Neath bis Swansea an der Küste, welche die Erze von Cornwals, welches keine Steinkohlengruben besitzt, den andern Theilen Englands, von Irland zum Verschmelzen durch Seetransport erhalten; außerdem sind noch Kupferhütten auf der Insel Anglesea und in Stafferdehire. Die zum Hüttenbetrieb, zum Rösten und Schmelzen angewendeten Oesen sind Flammösen, aie unterscheiden sich durch verschiedne Macke und Zahl von Thüren, die sie haben; man unterscheidet Rostösen, Schmelzösen, Gaarösen und Glühösen.

Das Rösten des Kupsererzes, welches aus Kupserkies, gemengt mit Schweselkies, nicht selten auch mit ein wenig Zinnkies und Arsenikkies besteht, und im Durchschnitt 748 Kupser enthält, geschicht, nachdem die Kiesposten mit einander nach Maassgabe ihrer Reichhaltigkeit gattirt worden, in Röstösen, calcining furnace, calciner, fourneau de grillage, siehe Tafel XI Fig. 9 und 10, deren Heerd eine ziemlich ovale Form hat, 17 bis 19 Fuss englich lang, 14 bis 16 F. breit, mit einem slachen Gewölbe überspannt, in welchem 2 Löcher sich befinden, um vermittelst Trichter das Erz einzuschütten. Der Feuerheerd hat 4\(\frac{1}{2}\) bis 5 F. Länge bei 3 F. Breite, an der einen Ecke des Osens ist der Schornstein angelegt, von 20 bis 24 F. Höhe. An jeder Längenseite des Osens befinden sich 2 Thüren, durch welche das eingeschüttete Erz ausgebreitet und gewendet werden kann. Eine Röstpost beträgt 31 bis 4 Tonnen = 64 bis 79 Centner preus., alle Stunden wird das Erz gewendet; meistens ist binnen 12 Stunden die Operation vollendet, dann lässt man das Erz durch 4 Oeffnungen der Heerdsohle in den Raum unter dem Gewölbe fallen. Das geröstete Erz hat keinen beträchtlichen Gewichtsverlust erlitten, indem der aufgenommene Sauerstoff ungeflihr eben a viel beträgt, als der abgeröstete Schwesel und Arsenik; es erscheint schwarz.

Das geröstete Erz wird umgeschmolzen. Der Schmelzosen, melting furnace, f. de fueien, siehe Fig. 11 und 12, ist auch eisermig, aber be-

^{**)} Coste und Perdonnet a. a. O. pag. 13. Planch, I. Fig. 9.

trächtlich kleiner, 11 bis 11; F. lang, 7; bis 8 F. breit, dagegen ht der Feuerheerd verhältnismässig weit größer, 3; bis 4 F. lang, und 3 bis 3; F. breit. Durch eine Orffaung im Gewölbe kann mittelst eines Trichters der Osen grfüllt werden; eine Thür, der Feuerbrücke gegenüber, im der Nähe des Schornsteins, dient um das Erz zu bearbeiten, Schlacken abzuziehen, eine zweite, an der Seite, dient nur um die Heerdschle zu reinigen, Reparaturen vorzunehmen, ist sonst stets verschlossen. Unter dieser ist der Abstich für die gestalsne Stainmasse, welche in einem mit Wasser gefüllte Grube abgestochen wird, auf derem Boden ein einemer Kessel sich besindet, um die in kleine Körner im Wasser zurspringende Masse des Kupsersteins aufzusammeln. Man hat auch wohl Orfen mit 3 Etagen, deren unterste zum Schmelzen des in den beiden obern abgerüsteten Erzes dient, welches durch angebrachte Oessungen im den Gewölben von dem obersten Heerd auf den untern, von diesem aber auf die Sohle des Schmelzosens fallen kann.

[Beschreibung des Knpferröst- und Schmelzosens zu Swanzea, welche auf Tasel XI in den Figuren 9-12 dargestellt sind. Fig. 9 Längendurchschmitt des Röstosens nach der punktirten Linie AB in Fig. 10 dem Grundriss des Osens. a Heitstbür, b Rost, e Fenerbrücke, d Schornstein, e, e Arbeitsössnungen zu beiden Seiten, s, s gusseiserne Trichter, g, G Oessungen im Osengewölbe, h Heerdsohle, i, i Löcher in derselben, k ein gewölbter Raum unter dem Heerd.

Fig. 11 ein Längendurchschnitt des Schmelzosens nach der punktirten Linie AB in Fig. 12 dem Grundriss des Osens. a Heitzthür, b Rost, e Feuerbrücke, d Schornstein, e Seitenössnung, f Arbeitsthür, g Abstichloch, b eiserne Rinne, welche nach einer mit Wasser gesüllten Grube sührt.]

Beim Schmelzen des gerüsteten Erzes werden Schlacken vom Steinschmelzen, auch wohl, nach der Beschaffenheit der Erze, Kalk, Sand, Flusspath zugeschlagen, und das Erz in Flus gebracht, die Schlacken abgezogen, darauf eine zweite Portion gerüstetes Ers aufgegeben, gleichfalls eingeschmolzen, so noch ein- und zweimal, bis eine gehörige Menge geschmolzen Steins vorhanden ist, dann wird abgestochen, und der Stein in Wasser granulirt, course metal, metal brut. Diejenigen Schlacken, welche Stein eingemengt enthalten, werden ausgehalten und wieder zugeschlagen, die übrigen über die Halden gestürzt; man sormt jedoch auch Schlackensteine, die man bei Bauten benutzt. Der erhaltne Kupserstein enthält im Durchschuitt 33 kupser, außer dem Schwesel, Eisen: Binnen 24 Stunden wird der Osen 5mal geladen, jede Schmelzpost beträgt 1½ Tonne oder 29½ Centner gerüstetes Erz.

278 Steinschmelzen, Erzeugung v. Concentrationest., Schwarzkupfer.

Der granulirte Stein wird geröstet, welche Operation in demselben Ofen vollbracht wird, in welchem das Erz gerüstet wurde, unter stetem Wenden des Steins und langsam verstärktem Feuer, um das Zusammenschmelzen zu verhindern; der Röstprozess dauert sür 3 bis 3½ Tonnen 24 Stunden. Hierauf wird der geröstete Stein unter Zusatz von kupferoxydhaltenden Schlacken von dem Raffinirprozess geschmolzen, deren Oxyd durch den Schwesel des Kupfersteins, unter Bildung von schwesliger Säure, reducirt wird; sollte aber der Stein überröstet sein, so setzt man auch etwas ungerösteten hinzu. Während des Schmelzens werden die Schlacken abgezogen, sie bestehen aus 50 g Kieselerde, 34 g Eisenoxydul, 0,5 Kupferoxyd, (Zinnoxyd, Kalk, Thonerde, Magnesia). Das geschmolzne Produkt, der Coucentrationsstein, wird in die mit Wasser gefüllte Grube abgestochen, und beisst im gekörnten Zustand fine metal, metal fin, in Blöcken blue metal, metal bleu, er ist hellgrau von Farbe, bräunlich angelaufen, enthält 60% Kupfer; die Schmelzpost beträgt 1 Tonne oder 193 Centner, die Schmelzzeit 5 bis 6 Stunden.

Der Concentrationsstein wird darauf auf dieselbe Weise geröstet, wie der Kupserstein, 3 Tonnen = 59 Centner auf einmal, welche in 24 Stunden abgeröstet sind, darauf geschmolzen, wie das erstemal; das Produkt heisst Schwarzkupfer*), coarse copper, cuivre brut, c. moir, welches 70 bis 80% reines K. enthält, man giesst es in Gussformen, um es dann zu rösten. Die gefallnen Schlacken enthalten viel Kupfer, sie werden deshalb beim Schmelzen des gerösteten Steins zugesetzt. Nicht auf allen Kupferhütten wird der Concentrationsstein geröstet und geschmolzen, und das gefallne Schwarzkupfer geröstet, sondern man pflegt den Concentrationsstein sogleich diesem Prozess zu unterwersen. Das Rösten, roasting, rótissage, geschieht in einem von den gewöhnlichen Röstösen verschiednen Ofen, indem nämlich ein steter Luststrom durch seitwärts angebrachte, nahe bei der Feuerbrücke gelegene, Kanäle über das glühende Schwarzkupfer hinstreicht. Man setzt die Gusstücke auf der Heerdsohle auf, gewöhnlich 1\footab bis 1\footab Tonne = 25 bis 30 Centner, und lässt das Glühseuer 12 bis 24 Stunden lang wirken, je nach der größern oder geringern Unreinheit des Kupfers; die Hitze darf anlangs nicht bis zum Schmelzen gehen, nur gegen das Ende wird sie gesteigert. Durch diese Röstung wird der Schwesel, die slüchtigen Metalle verbrannt und verflüchtigt, das Eisen und andere nicht so flüchtige Metalle oxydirt; es bilden sich hiebei wenig Schlacken, allein sie enthalten

^{*)} Nach der deutschen hüttenmännischen Terminologie würde dieses Produkt nur zweiter Concentrationsstein zu nennen sein.

viel Kapferoxyd und selbst metallisches Kupfer. Das geröstete Metall wird in Sandformen abgestochen, und heißt Blasen kupfer, blistered copper*), cuivre ampoulé, weil dasselbe schwarze Blasen auf der Oberstäche zeigt und selbst im Innern blasig ist. An einigen Orten, wo es die Beschaffenheit der Erze nöthig macht, wird dieser Röstprozess mehrmals wiederholt.

Nun folgt der letzte Prozess, das Gaarmachen der Schwarzkupser, refining or thoughening, rassinage de cuivre; hiezu dient ein Flammofen, welcher von den Schmelzösen nur wenig abweicht, Insosern nämlich die Soble des Heerdes nach der Arbeitstbür am entgegengesetzten Ende des Osens zu geneigt ist, statt nach der Seite, um von dort aus das Gaarkupfer aus einem angebrachten Sumpf auskellen zu können. Die Sohle ist aus Sand gefertigt, das Gewölbe weniger flach, man setzt die Gusstücke vom vorigen Prozess auf der Heerdsohle auf, und giebt zu Anfang mässige Hitze, verstärkt sie aber allmählig so weit, dass nach 6 Stunden das Kupfer geschmolzen ist; die wenigen Schlacken werden abgezogen, sie sind roth, schwer und enthalten viel Kupferoxydul. Zeigt sich nun das Kupfer zum Gaarmachen nach genommener Probe geeignet, welches aus dem Bruck des Kupfers, der Hitze des Osens erkannt wird, so wird die Oberstäche des Metalls mit Holzkohlenlösche bedeckt, sodann Birkenstangen hineingehalten, wodurch ein starkes Aufkochen stattfindet, eine hestige Gasentwickelung, das Schäumen, poling; diese Operation wird, während von Zeit zu Zeit Kohlenlösche aufgegeben wird, so lange fortgesetzt, bis nach genommenen Proben der Gaarmacher sich überzeugt hat, dass die Gaare eingetreten sei. Das Korn muss immer seiner werden, geschlossen sein, die Farbe lichtroth, Seidenglanz auf der Bruchstäche sich zeigen, es mus völlig hämmerbar sein, weich ohne Kantenrisse. Alsdann wird zum Ausschöpsen geschritten, wozu eiserne mit Thon bekleidete Kellen dienen, das Kupfer in eiserne Formen gegossen, deren Größe variabel, meist 18 Zoll lang, 12 Z. breit, die Gußstücke 2 bis 21/2. dick. Der ganze Prozess dauert an 20 Stunden, in den ersten 6 Stunden findet eigentlich noch ein Rösten statt, 4 Stunden später tritt erst der für das Gaarmachen geelgnete Zeitpunkt ein; das Gaarmachen dauert dann eigentlich nur 4 Stunden; die Schmelzpost beträgt 3 bis 5 Tonnen, 60 bis 97} Centner, die Quantität an raffinirtem Kupser, welches wöchentlich zu Hasord gewonnen wird, 40 bis 50 Tonnen!

Der Prozess des Gaarmachens ist sehr schwierig, es gehört viele

^{*)} Dieses Produkt wird nach der deutschen hüttenmännischen Terminologie eigentlich Schwarzkupfer zu neunen sein.

Aufmerksamkeit und Uehung dazu, den rechten Zeitpunkt zu erkennen, wenn die Gaars eingetreten ist. Leicht wird das Kupser übergaar, wenn es zu lange mit den Holzstangen in Berührung war, es bekommt dann eine hellgelblichrothe Farbe und sarige Structur; es muss dann sogleich von der Kohlenlösche befreit und einem Lukstrom ausgesetzt werden, indem man die seitliche Thür öffnet, um ihm die Hämmerbarkeit wieder zu ertheilen. Hieraus müchte man den Schlus ziehen: dass das Kupfer vor erlangter Gaare noch etwas Oxyd in sich habe, beim Aufkochen diesen Sauerstoffantheil verliere, welcher dem Kupfer die Dehnbarkeit entzieht; dass des übergaare Kupser etwas Kohlenstoff gebunden enthalten dürfe, welcher demselben Sprödigkeit ertheilt. Uebergaares K. oxydirt sich nur sehr langsam an der Obersläche, wahrscheinlich weil der Gehalt an Kohlenstoff das Kupfer schützt. Wenn das K. sehr schwer gaart, setzt man wohl einige Pfd. Blei hinzu, welches als Reinigungsmittel dient, denn indem es sich selbst oxydirt, befördert es die Oxydation der fremden das Kupfer verunreinigenden Metalle; dabei muss das Metall stets umgerührt werden, damit viel Oberfläche der Lust dargeboten wird, sonst verbindet sich ein Theil Blei mit dem K., wodurch dieses zum Walzen weniger geeignet ist, die Flächen ein schlechtes Ansehen bekommen, und sich vom Glühspan nicht gut reinigen lassen. Solches Kupser ist zu gold- und silberplattirten Draht gar nicht anwendbar, denn es reisst sortwährend; selbst 1000 Blei bringt diese böse Wirkung hervor.

[Soll das Kupfer zur Messingsabrikation dienen, so wird es granulirt, in VVasser gegossen, wodurch es in Granalien verwandelt wird; gießt man es in heißes VV., so sallen die Granalien rund aus, bean skot, cuivre en grains, gießt man es aber in sließendes kaltes VV., so sind sie zackig, scathered shot, cuivre en plumes. Kupfer, welches nach Ostindien ausgeführt wird, wird in kleine Zaine von 6 Zoll Länge gegossen, welche & Pfd. wiegen, es wird gleich nach dem Erstarren in kaltem VVasser abgeläscht, wodurch die Zaine eine schön rothe Oberstäche von oxydulirtem Kupfer erhalten, man nennt solches K. Japanisches.]

Soll das Gaarkupfer gewalzt werden, so werden die Gusstücke in einem Glühosen glühend gemacht und sodann unter 3 Fus langen 15 Zoll starken Walzen wie gewöhnlich ausgewalzt, währenddem aber einigemal in dem Glühosen ausgeglüht, um das Kupfer dehnbar zu erhalten. Die dazu gebräu hlichen Blechglühösen sind 12 bis 15 F. lang, 5 F. breit, die Bleche liegen auf eisernen Balken, die parallel mit den längern Seiten des Osens auf dem Heerd liegen; die Bleche sind durch Abschnitzel zur bessern Vertheilung der Hitze unter einander getrennt. Um die Oxydhaut von der Obersläche zu entsernen, steckt man die gewalz-

Condensation des Rauchs son den Kupferhütten.

ten Bleche in eine Grube, welche saulenden Urin enthält, dessen Ammoniak das Oxyd auslöst, daraus werden sie schwach geglübt, mit Holz abgerieben, heis gemacht, in Wasser abgelöscht, und kalt durch die Walzen gelassen, um sie zu richten. — Das hiebei absallende Oxyd wird bei den Schmelzprozessen wieder zu gute gemacht.

Die Umgegend der Kupferhütten hat von dem Rauch der Röstöfen viel zu leiden, dessen ätzende Wirkungen die Vegetation in einem Umkreis von mehrern hundert Klastern um jedes Hüttenwerk zerstören, und in bedeutenden Fernen belästigen. Der Hüttenrauch besteht theils aus den durchs Verbrennen von Steinkohlen erzeugten Gasen, theils aus dem Kupserrauch, copper smoke, welcher aus schwesligs. Gas, Dämpsen von Schwefelsäure, Arsenik, arseniger Säure, Flussäure und aus mechanisch sortgerissnen Substanzen, Erz- und Kupsertheilen besteht. Die schädlichen Wirkungen gaben oft zu Entschädigungsklagen Gelegenheit, wodurch die Hüttenbesitzer genöthigt wurden, auf Mittel zu sinnen, die Dampse zu verdichten und unschädlich zu machen. Im Jahr 1810 stellte Vivian den ersten Versuch an, allein durch blos mechanische Mittel liess sich der Zweck nicht erreichen; 1821 versuchte er mittelst Wasser die Dampse absorbiren zu lassen. Zu dem Ende wurde ein großer unterirdischer Kanal unter dem Hüttengebäude augelegt, welcher, noch 300 Fuss ausserhalb verlängert, in einen 100 F. hohen Schornstein ausmündete. Zwischem dem Hüttengebäude und letzterm wurde der Kanal durch 2 große Kammern unterbrochen, welche mit Scheidewänden versehen, um dem Rauch einen Aufenthalt zu verursachen, der geeignet, durch von oben in Tropfen gleich einem Regen cinfallendes Wasser die Absorption des erstern zu erleichtern; Regenkammern, rain chambers, chambres à pluie. Der Rauch sieht durch dieselben im Zickzack hin und her, nicht auf und nieder, während durch oben augebrachte Wasserbehälter mit kupsernen Bodenplatten, die auf den Quadratsus 250 Löcher, von 16 Zoll Durchmesser, haben, das Wasser hineinströmt. Allein der Zug der Schmelzöfen war durch diese Einrichtung beträchtlich vermindert, weshalb man ihnen außerdem , noch einige Schornsteine geben musste, was bei der Qualität des Rauchs aus denselben keine Nachtheile erzeugte; aber auch bei den Röstöfen war der Zug, dorch die bedeutende Abkühlung des Rauchs durch das Regenbad, vermindert, weshalb man unmittelbar an den hohen Schornstein einen eignen Schmelzosen anzulegen genöthigt war, um dadurch die Lust in demselben gehörig zu erhitzen und den Zug zu bethätigen; vergleiche das über Zug I. Seite 87 gesagte. Der Ersolg war im höchsten Grade genügend. Man sand im Wasser arsenige Säure, Arsenikaäure, Schweselsäure, schweslige S., Flussäure, ausserdem condensirten Arsenik-, Metall- und Erzstaub; der aus dem Schornstein entweichende Rauch enthielt nur noch etwa 18 an schwesligsaurem Gas von der ansänglichen Menge. Alle andern Versuche mit Kalk, glühenden Kohlen,

282 Englands Kupferproduktion. Mannsfelder K.schmeliprozess.

siedenden Wasserdämpfen die Condensation zu bewirken, hatten nicht deuselben günstigen Erfolg.

Kupferproduktion in Grossbritannien.

Jahre.	Erz.		Gaarkupfer.	
	Tonnen,	Prouls. Centu.	Tousen.	Preuls. Gentn
1771 - 1781	28185	553525	3380	66380
81 – 91	32854	654220	4123	809713
91 - 1801	48034	943340	4083	80186
1801 — 11	67533	1,326281	6060	119012\{
'II — 16	78237	1,536497	7181	141028
16	83058	1,631176	7045	138356\
17	75016	1,488931	6608	129774
18	80525	1,581431	6714	131856
19	92234	1,811384	7214	141675
20	92672	1,819986	7864	1446124
21	98803	1,940392	8163	1603131
22	106723	2,095933	9331	183251}
26	128459	3,297113	-	
27	-		12381	243150
28	153600 °)	3,942400	12088 *)	237396%.
		•	•	-

Zu dieser letzten Menge von Gaarkupfer im Jahr 1828 lieserte Cornwals allein 9921, Anglesea 730, Irland 714 Tonnen **).]

I. 2) a. Der Mannsselder Kupserhüttenprozess ***).

Bereits vorn Seite 270 ist angeführt worden, dass der bituminöse Mergelschiefer, Kupserschiefer, für den preuß. Staat das wichtigste Kupser enthaltende und liefernde Fossil ist, da Kupserkies und Fahlerz nur wenig brechen. Die Kupserhütten liegen theils und hauptsächlich in der ehemaligen Graßschast Mannsseld, und zwar im Mannsselder Gebirgsund Seekreis, theils auch im Kreis Sangerhausen, Reghzk. Merseburg; die Kupserkaummerhütte bei Hettstädt, die 3 Hütten zu Eisleben, Leimbach, Burgörner, bei Mannsseld, Friedeburg, Sangerhausen (seit 1823 ist die Schmelzhütte bei Rothenburg eingegangen, dagegen sind Walz- und Hammerwerke daselbst vorhanden).

Die Kupferschiefer werden zuerst gebrannt; dies geschieht in groisen mit Reisholz aufgeschichteten Haufen von 1800 bis 2400 Centnern, zu welchem Behuf die an Bitumen reichen mit den schwerer zu bren-

^{*)} Ungefähr. **) Taylor Records of Mining, Part I. pag. 171 etc. ***) Lampadius a. a. O. Theil 2. Bd. 2. 5. 161 u. f. Supplemente Bd. 1. S. 37. Bd. 2. S. 208. Manès in den A. d. M. T. 9. p. 1. Berthier Analysen einiger mannsfelder Hüttenprodukte, in den A. d. M. a. a. O. p. 63. in K. A. f. B. u. H. Bd. 11. S. 418.

nenden vermengt werden. Der Hausen ist 3 Ellen hoch, brennt 12 bis 14, und bei regnerischem Wetter an 20 Wochen; hiedurch wird das Bitumen zerstört, der enthaltne Schwesel zum kleinsten Theil als schweselige Säure entwickelt, die Metalle zum Theil oxydirt, namentlich Eisen, welches für die Schlackenbildung sehr erwünscht ist. Durchs Brennen nimmt auch das Volum ab, etwa um $\frac{1}{10}$, das Gewicht um $\frac{1}{10}$, das Gewicht um $\frac{1}{10}$, das Gebüge ist mürber, die Farbe schmutzig gelbgrau. Die Schmelzösen sind Halbhohösen von 14 bis 18 Fuss Höhe, das Brennmaterial besteht theils in Holzkohlen, theils in Coaks, und zwar zum Theil aus Schlesien, zum Theil vom berliner Gaswerk. Zeither bestand das Gebläse in hölzernen Blasepälgen, in neuester Zeit hat man aber angesangen, und besonders wegen der Coaks, Cylindergebläse auszurichten; das auf Tasel VIII Fig. 5 gezeichnete ist sür eine Eisleber Hütte gebaut.

[Beschreibung des auf Tasel XI in den Figuren 5 bis 8 dargestellten Kupserschieserschmelzosens mit Rast auf der Kupserkammerhütte bei Hettstädt. Fig. 5 senkrechter Durchschnitt durch die Form nach der punktirten Linie AB in Fig. 7; Fig. 6 senkrechter Durchschnitt nach der punktirten Linie CD in Fig. 8. — a der Osenschacht, b die Rast, c,c die Formen, d der Sohlstein, welcher nach der Vorwand eine Neigung von 3 Zoll hat, e, e etc. Futtermauern aus seuersesten Ziegelsteinen, s, s etc. Füllungsmauern aus Bruchsteinen ausgesührt, g,g eine die VVärme wenig leitende Masse; h, h die beiden Augen, durch welche abwechselnd das Produkt des Schmelzprozesses in die Vorheerde i, i abslieset. Unter der Osenschle ist Lehm sest eingestampst, der Vorheerd besindet sich in Gestübbemasse; k Abzucht. Fig. 7 horizontaler Durchschnitt des Osens durch das Auge nach der punktirten Linie EF in Fig. 5; Fig. 8 horizontaler Durchschnitt des Osenschachts durch die Formen nach der punktirten Linie GH in Fig. 5 und 6.]

Die Schieser werden nach ihren vorwaltenden Bestandtheilen gattirt, als kalk-, thon-, eisenreiche S., wodurch die Schlackenbildung wesentlich erleichtert wird. Man pflegt z. B. eine Schmelzpost aus 20 Ctr. eisenhaltigen, 14 C. kalkreichen, 6 C. thonigen S. mit 3 C. Flusspath, 3 C. reichen Schlacken vom Kupfersteinschmelzen oder Kupfermachen, und sonstigen Absällen vermengt, zu bilden. Man schmelzt mit einer Nase und läst sie 6 bis 8 Zoll lang sich bilden, wodurch der Schmelzpunkt mehr nach der Mitte gerückt wird; in 15 Stunden werden 1 Fuder, oder 48 Centner, jener Beschickung verschmolzen, und dabei 4 bis 5 Centner Kupferstein, matte brute de cuivre, welcher im C. 30 bis 40 Pfd. Kupfer und 2 bis 4 Loth Silber enthält, und eine große Menge Schlacken erhalten, welche ost nur in 10 C. 1 Pfd. Kupfer und eine Spur Silber enthalten. Der erstere besteht aus Schweselkupfer, S.eisen, S.silber, S.zink, (Atsenikkobalt, A.nickel); über demselben sammeln sich

die Schiefer- oder Glasschlacken, welche von Zeit zu Zeit von der Oberfläche der Vortiegel abgezogen und theils zur Verfertigung von Schlackensteinen gebraucht werden, indem man sie in gusseiserne Formkästen eindrückt, oder zum Erwärmen von Stuben, zum Kochen von Speisen von den armen Landleuten der Umgegend, die sie auf Karren holen und ziemlich weit fortfahren, theils werden sie über die Halde gestürzt. Als Zuschlag zum Rohschmelzen wendet man sie nicht viel an, sondern die von der Kupferarbeit, welche reicher au Metall sind, aber wohl beim Schwarzkupferschmelzen. Es setzen sich auch Eisensauen an, Schwiel und Gestübbestein.

Der erhaltne Kupferstein wird nun zerschlagen und dreimal in gemauerten Röststadeln zu 60 Centner mit Reisholz und Kohlen gerüstet, nach jedem Rösten gewendet, wozu etwa 4 Wochen Zeit gehören; hiebei entweicht etwas schweslige Säure, das Schweselkupser gebt in schwesligs. Oxydul und nach und nach in schwefels. Oxydul und Oxyd über, das Schweseleisen in ein schwesels. Salz, so auch Zink, Kobalt, Nickel. Der dreimal geröstete Stein, Spurrost, wird über denselben Schachtosen mit einem Zuschlag von Schlacken verschmolzen, und liesert den Spurstein, oder Concentrationsstein, matte concentrée; der Prozess heisst das Spuren, oder die Concentrationsarbeit. In 24 Stunden werden 30 bis 40 Centner Spurrost durchgeschmolzen, und von 1 C. an 48 bis 60 Pfd. Spurstein erhalten, die Schlacke zum Schieserschmelzen als Zuschlag verwendet. Der Spurstein enthält einige 50 bis 60 Pfd. Kupfer mit Schwefel, Schwefeleisen, S.silber verbunden, und zwar das einsache S.eisen + Halb S.eisen und Halb S.kupser. Der Spurstein wird nun, zugleich mit dem bei vorgängigen Schmelzungen erhaltnen Dünnstein, (von diesem siehe weiter unten) Ginal geröstet, und zwar 60 Centner auf einmal, mit Holzkohlen und Reisholz; dieser Prozess erfordert 7 bis 8 Wochen Zeit. Der zum sechstenmal geröstete heisst Gaarrost, er hat eine dem Rothkupsererz ganz gleiche Farbe, bleigrau ins Cochenillrothe, einen körnigen Bruch, enthält auch wohl schon etwas metallisches Kupfer, und wird nun zu Schwarzkupfer verschinolzen, das Kupfermachen. Allein bevor dies geschieht, gewinnt man nus dem gerösteten Spurstein (und Dünnstein) nach jedem Feuer durchs Ablaugen in drei terrassenartig übereinander gestellten Kästen, welche 25 bis 30 C. fassen, Kupfervitriollauge, welche in bleiernen Siedepfannen concentrirt, geklärt und in kupfernen Krystallisirgesässen krystallisirt wird; (siehe weiter unten beim schwesels. Kupseroxyd).

Die abgelaugten Gaarröste werden dann mit ½ bis ; abgelaugtem Dünnsteinrost und 10 bis ½ Schieserschlacken bei Holzkohlen oder Coaks in 24 Stunden zu 60 bis 80 Centnern jener Beschickung durchgesetzt. Das Produkt ist Schwarzkupfer, euiere noir, und zwar ungeführ des Gewichts, auch etwas mehr, und hann die enthalt in Centner zu 114 Pfd. 12 bis 13, auch wohl 18 bis 20 Loth Silber, und 110 Pfd. Gaarkupfer, ist also reichhaltig; der Dünnstein besteht aus 60 bis 70% Kupfer mit Schwefel, Schwefeleisen und Arsenik verbunden (von gleicher Mischung als der Spurstein), weshalb er auch 3mal geröstet der Kupferarbeit zu his his zugegeben wird. Das Schwarzkupfer findet man beim Abstechen zu unterst im Tiegel, darüber den Dünnstein, zu oberst die Stein- oder Kupferschlacke, welche beim Schieferschmelzen zugeschlagen wird. Sind die Schlacken entfernt, hat sich der Tiegel gehörig gefüllt, so wird das Auge geschlossen, der Dünnstein in Scheiben gerissen, d. h. die Oberfische abgekühlt und dann die erstarrte Kruste von his has hale Oberfische abgekühlt und dann die erstarrte Kruste von his has hale Oberfische abgekühlt und das Schwarzkupfer.

[Nach Berthier enthielt

```
Schwarzkupfer. Dünnstein. Kupferschlacke.
                                           Eisensauen. Kpf.stein **).
Kupfer. 95,45 *) 59,8 Kieselerde ..... 33,6 Eisen .... 89,4
                                                         13,2
                15,8 Eisenoxydul ... 51,5 Kupfer.
Eisen .. 3,50
                                                    2,0
                                                         58,6
                22,6 Thonerde..... 5,6
                                          Schwesel
                                                         23,2
Schwefel 0,56
                                                    1,8
                                                         95,0"").1
                                          Kobalt. 7,8
                98,2 Kalk..... 5,0
Silber.. 0,49
      100,00
                      Kupferoxydul. 3,0
                                                  101,0
```

Der Dünnstein wird theils für sich, meist aber mit dem Spurstein zusammen geröstet, und erhält dann eben so viele Röstseuer, wird auch auf Vitriol benutzt, und gleich dem erstern auf Schwarzkupser verschmolzen. Das silherhaltige Schwarzkupser wird, wenn der Silbergehalt die Saigerkosten trägt, gesaigert, d. h. entsilbert, hiezu sind wenigstens 9 Loth im Centner von 114 Pfd. ersorderlich; das Sangerhauser Schwarzkupser enthält aber nur 7 bis 8 Loth, folglich wird es nicht gesaigert, wodurch jährlich 470 bis 500 Mark Silber weniger ausgebracht werden. Allein dadurch wird auch jenes Gaarkupser nicht durch Blei verdorben, sondern ist sehr geschmeidig, dehnhar, und wird deshalb auch besonders gesucht; man macht es in kleinen Gaarheerden zu 1½ bis 2 Centnern auf einmal gaar.

Soll die Entsilberung geschehen, so bedient man sich zweier verschiedner Methoden, entweder der ältern Saigerarbeit durch zuge-

^{*) = 108,81} Pfd. in dem 114pfündigen Centner.

^{**)} Scheint mehr Spurstein gewesen zu sein.

^{***)} Kein Kobalt, Zink, Nickel, welche sich doch in dem schwarzen Vitriol finden, der aus der Lauge von dem gerösteten Concentrationsstein gesertigt wird?

setztes Blei (vergl. I. Seite 280 a. 200), wederch man aus dem Schwarzkupfer eilberhaltendes Blei gewinnt, welches dem Abtreiben unterwesfen wird, oder, jedoch in einer weit beschränktern Ansdehnung, der Amalgamation des Kupfersteins.

Die silberhaltigen Schwerzkupfer aus dem Mannsfeld werden durch die Saigerung *), liquation, auf folgende Weise entsilbert, wie es . auf den Spigerhütten zu Hettstädt und zu Neustadt a. d. D., Regbz. Potadam, geschieht. Das angelieferte Schwarzkupfer wird durch einen mittelst Danmenwelle gehobnen Pachstempel mit eisernem Schuh zerbrochen, indem man die Scheiben hohl legt. Der erste Prozess ist der des Fris chens, refraichissage, . Verbleiens, Zusammenschmelzens des silberhaltigen Schwarzkupfers mit Weichblei, Schlackenblei vom Armfrischen, Krätzschmelzblei, welches gleichfalls etwas Silber enthält, mit Bleiglätte. Das Frischen geschieht über einen Krummosen von 5 Fuls Höhe, 2 F. 3 Zoll Tiefe, 12 F. hinterer und 1 F. vorderer Breite; der Osen bat einen Vortiegel, welcher in eine gulseiserne Stiehplanne von 2 Fuls oberer Weite abgestochen werden kann; weit seltner bedient man sich der Flammösen hiezu, weil die mancherlei oxydirten bleiischen Produkte, die beim Saigerhüttenbetrieb abfallen, und in deren Zugutemachung hauptsächlich das ökonomische im Betrieb liegt, wenn Schachtöfen angewendet werden, besser benutzt werden können. Man beschickt zweierlei Prischstücke, nämlich Arm- und Reichfrischstücke, pains de liquation, zu erstern nimmt man z.B. 🛂 Ctr. Armblei und 🏅 C. Schwarzkupfer, theilweis reicheres und armeres, in welchen sich 11 bis 12 Loth Silber befinden, so dass dann in 43 C. obiges Silberquantum enthalten ist, also im Centner 3 bis 3 Loth Silber; zu letztern nimmt man reicheres Schwarzkupfer, silberhaltiges Blei vom Armfrischen, vom Krätzschmelzen, aber auch Glätte und reines Frischblei, in einem solchen Verhältnis, dass auf & C. Schwarzkupser 🐫 C. Blei kommen, mit 184 bis } Loth Silber, also im Centner mit 5\[\) Loth. — In Neustadt a. d. D. setzt man auch etwas Glätte zu. - Ist der Ofen abgewärmt, so lässt man erst 6 Armfrischstücke durch, um denselben in Gang zu bringen, dann 200 bis 240 Reichfrischstücke; zuerst wird das Kupser aufgegeben, sodann, wenn dieses niedergegangen, die nöthige Menge Blei oder bleiischer Produkte, man sticht in 7 bis 8 Minuten ein Frischstück ab, kühlt es mit Wasser, hebt es aus der eisernen Pfanne, und lässt dann wieder Kupser niedergehen u. s. w.; es sallen sür jedes durchgesetzte Frisch-

^{*)} Karsten über den Saigerhüttenprozess in seinem A. f. B. u. H. Bd. 9. 8. 1. Berthier in den A. d. M. T. 11. p. 81., serner auch p. 483. — Ueber das Saigerhüttenwerk hoher Ofen bei Neustadt a. d. D. ssehe Hollunder's Tagebuch einer metallurg. u. technisch, Reise, Seite 251.

stück ungesähr 20 Psd. Schlacken, oder 53 bis 68. Zu 40 Frischstücken gebraucht man 5 bis 6 Stunden Zeit, 75 Maass harte, 105 weiche Kohlen; ein Frischstück wiegt 35 Centner, es hat die Form einer Scheibe, einen Durchmesser von 24 Zoll, eine Dicke von 3 Z.; die durchgesetzten Schlacken werden zur Gekrätzarbeit gesammelt, sie enthalten im Centner 5 Loth Silber. — Das Frischen muss rasch geben, um einen zu großen Abbrand zu vermeiden.

[Jenes Verhältniss des Kupfers zum Blei 3: 10 oder 11 beruht auf alten Ersahrungen; es ist bekannt, dass bei demselben das Saigern am besten von statten geht. Ferner dürsen bei obigem Bleigehalt nicht mehr als 18 bis 19 Loth Silber im Frischstück enthalten sein, wenn nicht mehr als & bis 1 Loth Silber im Kupfer rückständig bleiben soll, welches man als die Grenze einer vollkommnen Entsilberung betrachtet. Für arme Schwarzkupfer sucht man einen höhern Silbergebalt durch silberhaltige bleiische Abgange zu gewinnen, oder durch die Darstellung armer Werke durch das sogenannte Armfrischen und Armsaigern. -Das Frischstück enthält eine chemische Verbindung von Kupfer und Blei, wenn aber das Erkalten der geschmolanen Masse absichtlich verzögert wird, so bildet sich zu unterst eine bleireichere, zu oberst eine kupserreichere Legirung, und an der Obersläche Kupseroxydul enthaltende Bleiglätte. Allein durchs rasche Kühlen mit Wasser ersolgt diese Trennung nicht. Karsten fand in der Frischschlacke (von Neustadt a. d. D.), welche sich einem doppelt kiesels. Salz näherte, 63,2 Bleioxyd. 5,1 Kupseroxydul, 20,1 Kieselerde, 6,8 Eisenoxydul, 4,7 Thonerde.]

Nun folgt das Saigern, liquation, der Frischstücke; hiezu dient der Saigerheerd, fourneau de liquation. Er besteht aus zwei Mauern von 3½ Fus Höhe, welche ½ bis 1 F. weit von einander abstehen, oben abgeschrägt mit 3 Z. starken und 18 Z. breiten Eisenplatten, Saigerscharten, belegt, die 3 Z. eine gegen die andere nach der Mitte zu geneigt sind, so dass am niedrigsten Punkt eine Spalte von 2½ Z. bleibt, durch welche die abschmelzenden Metalltheile in den Zwischenraum zwischen beiden Mauern, die Saigergasse, herabsallen. Die Sohle desselben ist von hinten nach vorn geneigt, so dass das slüssige Metall in einen Tiegel läust; endlich sind noch auf eine lange Seite und auf zwei ashmale 2 Fus hohe Mauern ausgesetzt, an die sich die Saigerstücke anlehnen; an der andern langen Seite, wo keine Mauer angebracht ist, bleibt eine Oeffnung, um jene auf den Heerd stellen zu können. Sie wird sodann mit einem Eisenblech, oder einer Gusseisenplatte, geschlossen.

[Beschreibung des auf Tafel XI in den Figuren 13 bis 15 dargestellten Saigerheerds von der Saigerhütte Hoherofen bei Neustadt a. d. D.; Fig. 13 Querdurchsehnitt, Fig. 14 Vorderansicht, Fig. 15 Längendurchschnitt des Saigerheerds. a der eigentliche Heerd, auf welchem die ab-

zusaigernden Frischstücke nebst Brennmaterial aufgesetzt werden; er ist von 3 Seiten von Mauerwerk b, b umschlossen, voru aber durch eine eiserne Platte e, welche mittelst Ketten und eines Krahus abgehoben und niedergelassen werden kann. d,d die gulseisernen Saigerscharten, e, e die gulseiserne Saigergasse, welche das durch die von den Scharten gebildete Spalte hindurchtropfende Blei aufnimmt, und, da sie nach der einen schmalen Seite zu abschüssig geneigt ist, absließen macht. f ein Kanal, um den Lustzug zu besordern.]

Nachdem die Saigergasse geräumt, der Tiegel abgewärmt, werden 6 oder 8 Saigerstücke mit der holfen Kante auf den Heerd gesetzt, so dass sie um 6 Zoll von einander abstehen, und die Zwischenräume mit glühenden Kohlen ausgefüllt, die man mit todten Kohlen bedeckt; sodann wird der Heerd geschlossen und die Saigerstücke gänzlich mit Kohlen bedeckt. Binnen & Stunden sind alle Kohlen in völliger Gluth, das Saigern beginnt, und wird durch aufgegebne Kohlen unterhalten, gleich wie man das abfließende silberhaltige Blei, Werkblei, durch glühende Kohlen, die man in die Saigergasse schiebt, flüssig erhält. Ist der Tiegel voll, so wird er in gusseiserne Formen ausgekellt, so dass man Werkbleistücke von & Centner Schwere für das Abtreiben erhält. In 2\{ Stunde sind 8 Stücke abgesaigert. Es fallen im Durchschnitt von 40 Frischstücken' 83 Centner Werkblei, mit 7 bis 7½ Loth Silber im C. und 2,5 & Kupfer, bei einem Aufgang von 11 Maass harter Kohlen. Werden die Armfrischstücke gesaigert, so gewinnt man von 40 Stücken bei einem Aufgang von 16 Maass weicher Kohlen, 663 C. Armsrischblei, welches 4 bis 5 Loth Silber im C. enthält, und nicht zum Abtreiben komint, sondern zur Reichfrischbeschickung, (siehe Seite 286).

Die auf dem Saigerheerd zurückbleibende, schwerer schmelzbare Legirung von Kupser und weniger Blei und Silber hat eine löcherige, poröse Textur, sieht wie angesressen aus, röthlichgrau, heist Kiehnstock, carcasse, und lässt sich durchs Saigern nicht weiter entsilbern und entbleien. Man unterscheidet Reichfrisch-Kiehnstock, welcher beim Saigern der Reichfrischstücke sällt, und ungesähr 3\frac{1}{2} Loth Silber im Ctr. enthält, und Armsrisch-Kiehnstock, von den Armsrischstücken herrührend, welcher im C. noch 2 bis 2\frac{1}{2} Loth Silber sührt. — Ein Nebenprodukt sind die Saigerdörner, crasses de liquation, Abgänge, welche dadurch entstehen, dass ein Theil der Frischstücke beim Saigern sich theils oxydirt, theils halbslüssig mit dem Blei metallisch sich verbindet, und in der Saigergasse erstarrt liegen bleibt; sie enthalten Blei, etwas Kupser, im Centner 2\frac{1}{2} Loth Silber, und werden dem Dörnerschmelzen unterworsen; von 40 Saigerstücken erhält man ungesähr 9 bis 10 Centner.

[Karsten fand in Kiehnstöcken von Neustadt a. d. D. folgende Zusammensetzung:

Kupfer 67,1 70,2 73,1 75,4 Blei 32,9 29,8 26,9 24,6.

In Hettstädt fallen die Kiehnstöcke reicher an Blei aus, indem die Reichfrisch-K. ungefähr gleiche Theile beider Metalle enthalten, folglich weniger abgesaigert sind. Es ist aber der Prozess desto vollkommner, je vollständiger die VVerke abgesaigert werden. — Die Versucher das Saigern in Flammösen zu betreiben, wie es auch früher zu Hettstädt theilweis geschah, haben keine günstigen Resultate gegeben, weil die Oxydation zu stark und die Frischstücke nicht gleichsörmig genug erhitzt wurden, denn indem die einen zu bestiges Feuer erhielten, wurden die andern zu wenig heis.]

Das Reichblei, Treibblei wird nun nach der Seite 192 bereits angegebnen Weise auf einem Treibheerd abgetrieben, und zwar 100 Centner auf einmal, wobei an Blicksilber fallen 42 bis 46 Mark zu 14½ Loth Feingehalt (das Uebrige ist Blei, Kupfer, Nickel, Kobalt), 60 bis 66 C. Glätte, zu 90 Pfd. Blei und ½ bis ½ Loth Silber, 27 bis 30 C. Heerd mit 70 bis 76 Pfd. Blei und ½ Loth Silber, welche beide Produkte bei dem Dörnerschmelzen mit zu Gute gemacht werden, außerdem wird aber auch ein Theil Glätte zum Frischen verbraucht. Das Blicksilber wird dann auf Testen vertrieben, wodurch man Brandsilber erhält.

Die Kiehnstöcke, welche noch mehr oder minder Blei und etwas Silber enthalten, müssen nun durch eine Operation so viel als möglich von diesen, namentlich vom Blei, befreit werden, ehe sie zum Gaarmachen gelangen. Das Darren, ressuage, findet in einem eigens dazu construirten Osen statt, welcher Aehnlichkeit mit dem Saigerheerd hat. Er besteht aus einem länglich viereckigen Raum, mit einem Gewölbe überspannt, an einer schmalen Seite offen, welche Oeffnung nach der gehörigen Anfüllung des Ofens mit einer gulseisernen Vorwand geschlossen werden kann. Längs den längern Seitenwänden sind niedrige, von einander abstehende, parallele Mauern aufgeführt, Außetzmauern, bancs, auf welche die zu darrenden Kiehnstöcke aufgesetzt werden; zwischen denselben bleiben die Darrgassen, welche theile zum Einlegen des Brennmaterials dienen, theils zum Ausziehen der Darrschlacke, welche auf die nach der Hüttensohle Linwärts geneigte Sohle der Darrgasse An der Rückwand sind in verschiedner Höhe Zuglöcher zum Leiten des Feuers und Abzug des Rauchs angebracht; eine in der einen Seitenmauer angebrachte Thür dient um beim Aussetzen und Ausziehen Hülfe leisten zu können.

Nachdem im Darrosen die Kiehnstöcke so ausgesetzt worden, dass die der einen Aussetzmauer sich gegen die der andern lehnen, und der ganze Ofen gefüllt, wozu an 300 Centner gehören, die eiseme Verwand mit Lehm verstrichen, zündet man gespaltnes Holz in den Darrgassen an, und giebt gelinde Hitze, wodurch: sweret noch Werkblei abfliefst, welches sich beim Erkalten des Kiehnstocks auf den Saigerscharten ausgebildet hatte, allein nicht zum Abfluss gelangen konnte. Wenn dieses völlig abgeslossen und der Darrrost sich zeigt, ein Gemisch von Bleiund Kupseroxyd, wird stärkere Hitze gegeben, gewöhnlich nach 5 bis 6 Stunden, vom Anseuern an gerechnet. Dieses Produkt zeigt sich dann bei lebhastem Zug 9 bis 10 Stunden lang, sließt in die Darrgasse nieder, und wird aus ihr mit eisernen Krücken alle . 2 Stunden herausgezogen. Nach dieser Zeit sliesst es sparsam nieder, dann wird die Hitse gemässigt, die Zuglöcher geschlossen, welché Dampfung 3 bis 4 Stunden andauert; sobald er aber darauf wieder reichlicher sich zeigt, werden die Zuglöcher geöffnet, die Hitze verstärkt und das Abflieseen des Darrrosts vermehrt, bis nach 6 bis 8 Standan diese Operation beendet ist, indem sich kein Darrrost mehr zeigt. Alsbald wird der Ofen geöffnet, die abgedarrten Kiehnstöcke, Darrlinge, masses ressuées, glühend ausgebrochen und in einem Kaltwassersumpf abgelöscht, um die Ablösung des fast im verglasten Zustand sich befindenden Kupferoxyds, Pickschiefers, écailles, von der Oberstäche zu erleichtern, welcher mit einem Spitzhammer abgepickt wird. Derjenige Theil des Darrrosts, welcher mit der Sohle der Darrgasse sich vereinigt bat, heisst Darrsohle, sie wird, wie der Darrrost, in der Nacharbeit zu Gute gemacht. - Nach der gewöhnlichen Annahme sollen vom Centner Kiehnstöcke 663 Darrlinge, 33\formall Darrost, 5 Darrsohle und 6\formall Pickschieser ersolgen.

[Nach Karsten bestanden 5 Proben Darrlinge aus:

Kupfer..... 82,7 85,6 83,4 87,2 90,6 Blei..... 17,3 14,4 16,3 12,8 9,4.

Nach Lampadius enthalten die Darrlinge noch 1 bis 1½ Loth Silber, in Hettstädt sollen sie sogar 3 Loth S. und 40 Pfd. Blei enthalten (?) — Pickschiefer enthält theils metallisches Kupfer, hauptsächlich aber Kupferoxyd 60 bis 70%, Kupferoxydul, Bleioxyd (größter Gehalt 20,5%); nach Lampadius auch 3 bis 3½ Loth (?) Silber im C. — Darrrost bestand nach Korsten aus: Bleioxyd 77,1 bis 85,1

... Kupferoxydul. 4,1 » 7,9

Kisenoxydul.. 0,3 » 0,5

Thonerde..... 1,0 » 1,8

Kieselerde ... 9,5 * 13,5

Derselbe kommt überhaupt einem einfachen kiesels. Salz nahe.]

Nun folgt endlich das Gaarmachen der Darrlinge, raffinage de cuivre, es hat zum Zweck, die Darrlinge von dem noch enthaltnen Blei zu befreien; allein eine gänzliche Beseitigung ist kaum zu erreichen. Das Gaarmachen geschieht auf einem kleinen Gaarheerd, foger d'affinage, a.

Fig. 16 Tafel XI, der oben eine Weite von 18 bis 20 Zoll besitzt und 12 Z. tief ist, mit Lehm und Kohlenlösche ausgeschlagen, die Form b liegt gleich über dem Heerd in einem Formgewölbe e der Brandmauer, sie hat 20 Z. Fall, und enthält die Düsen zweier Bälge. Zuerst wird der Heerd abgewärmt, auf die Kohlen & Centner Darrlinge aufgegeben und mit Kohlen beschüttet; sind diese eingeschmolzen, so trägt man so lange Kohlen und Darrlinge nach, bis der Heerd gehörig voll ist, 2', bis 2½ C. enthält; in Neustadt a. d. D. werden 7½ C. Darrlinge auf einmal gaar gemacht, von denen 5 C. Gaarkupfer erhalten werden. Die Gebläselust oxydirt die Obersläche des geschmolznen Metalla, namentlich das Blei, Nickel, Kobalt, Eisen, aber auch Kupfer, und es bildet sich die Gaarschlacke, welche ansangs reicher an Bleioxyd und ärmer an Kupferoxydul, gegen Ende des Prozesses aber immer reicher an letzterm und weniger reich an Bleioxyd fällt. Die erstere hat eine schwärzliche Farbe, welche nach und nach in Roth übergeht, die Farbe der letztern. Die Schlacke fliesst von selbst längs der Schlackentrist von der Oberfläche des Heerds ab. Man probirt die Gaare mittelst eines Eisenstäbchens, Gaareisens, welches durch die Form in die Kupfermasse eingetaucht wird; sobald der Kupferspahn purpurfarbig erscheint, sehr fein und gezähnt, und einen Knopf am Stäbehen bildet, so ist die Gaare erreicht, die Bälge werden abgehangen, die Kohlen, die zeither die Oberfläche stets bedeckten, sammt den Schlacken abgezogen und auf die Metalifläche kaltes Wasser gegossen, wodurch dieselbe erstarrt und mit Hülse von Zangen als eine dünne Scheibe, rondelle, cake, abgerissen wird, das Schleißen, Scheibenreißen, Abscheiben, welches so lange fortgesetzt wird, bis das letzte konische Stück vom Boden des Heerds erhalten wird, das Königsstück. Das in Scheiben geschleißte Kupfer wird sogleich in kaltem Wasser abgelöscht, um es vor Oxydation zu beschützen, doch läust es stets cachenillroth an, bedeckt sich mit einem dünnen Häutchen von Oxydul; es hat auf der untern Fläche ein zackiges, hakiges Anschen, eine Folge des Abreißens von der Fläche des noch flüssigen Kupfers, woher auch der Name Rosettenkupfer, cuivre en rosettes, gekommen sein mag. Das Gaarmachen von 24 Centner Darrlingen dauert etwa 2 Stunden, liefert 12 C. Gaarkupfer in 36 Scheiben und Gaarschlacke. Soll das Kupfer sodann ausgeschmiedet, oder gewalzt werden, so giebt man ihm erst noch die Hammergaare. (Hievon siehe weiter unten.)

[Das Gaarkupser enthält oft noch 0,5% Blei, nach Lampadius das Hettstädter 1½ bis 2 Loth Silber im Centner, die Gaarschlacke nach Karston, und zwar in vier verschiednen Perioden, zu Ansang, gegen die Mitte, und die vierte beim vollständigen Gaaren, wie solgt:

292 Analysen von Gaarschlacken; Krätssehmelsen.

Bleioxyd	67,4 .	62,1	54,8	51,7
Kupseroxydul	6,2	10,4	19,2	19,8
Eisenoxydul	1,0	1,1	1,2	1,2
Thonerde	3,1	8,4	3,4	3,4
Kieselerde	22,3	22,9	21,4	23,9.

Dieselbe wird für sich in einem Krummosen durchgeschmolzen, um die Metalloxyde möglichst abzuscheiden und im metallischen Zustand darzüstellen; hiebei sällt der sogenannte Geier. Libetten, eine Art Schwarzkupser, † bis ‡ des Gewichts, welches beim Darren mit zugesetzt, und zu einem gewissen Antheil beim Gaasmachen beigesügt wird, serner Gaatkrätzschlacken, welche wegen des Gehalts an Blei- und Kupseroxyd beim Schlackenschmelzen mit angewendet werden.

Sämmtliche Abfälle, Gekrätz, Schlacken etc. werden, nachdem sich gehörige Mengen angesammelt haben, vierteljährlich einer eignen Schmelzung unterworfen, das Krätzschmelzen, oder Dörnerarbeit, um die in ihnen enthaltnen werthvollen Metalle, Blei, Silber und Kupfer zu Gute zu machen. Von diesen mannichfaltigen Prozessen hier nur eine ganz kurze Uebersicht. Die Darrsohle wird für sich geschmolzen, wobei das Darrosenzeng fallt, eine Legirung von Kupser, Blei, (Nikkel, Kobalt), Eisen, Silber, von letzterm enthält der Centner meist an 8 Loth, weshalb das Darrofenzeug theilweis beim Treiben zugesetzt wird; ferner rothe Schlacke, sie enthält ziemlich viel Kupferoxydul und Bleioxyd, und wird dem Schlackenschmelsen unterworfen. eigentliche Krätzschmelzen besteht in der Zugutemachung der Frischschlacken, der Saigerdörner, der Glätte, des Heerds, Darrrosts, Pickschiefers, des Waschwerks, (eines Schliechs aus metallhaltigen Ofenbrüchen von sämmtlichen Schachtosenarbeiten, welche gepocht und verwaschen werden), mit einem Zusatz von etwas Schwarzkupfer, wenn nämlich das Gekrätz nicht Kupfer genug enthält, um ein Verhältniss von 1:8 zum Blei zu bedingen. Sämmtliche Krätze wird zu 70 Centuer über einen Halbhohofen von 14 Fuss Höhe und einem Vortiegel in 4 bis 4½ Stunden durchgeschmolzen, alle Viertelstunden ein Stück abgestochen, Schmelzstück, pain de bonne crasse, von 2½ Centner, und einigo 20 Centuer Schlacken, reiche Schlacken genannt. Die erstern werden gesaigert, und liesern 25 bis 26 C. Schmelzblei, plomb d'oeuvre de crasse, mit 2 bis 3 Loth Silber im C., welches bei der Frischarbeit beigesetzt wird, und 6 bis 7 C. Kiehnstöcke, Schmelzkiehnst., 4 bis 5 C. Saigerdörner. Die reiche Schlacke enthält 40 bis 428 Bleioxyd, Kupferoxydul. Karsten fand in der Krätzschlacke, oder reichen Schlacke von Neustadt a. d. D. Bleioxyd 34,8, Kupferoxydul 1,6, Eisenoxydul 5,6, Kalk 3,1, Magnesia 0,9, Thonerde 12,9, Kieselerde 40,9, Kobalt, Nickel Spuren; die Zusammensetzung nähert sich einem doppelt kiesels. Salz. Die reiche Schlacke wird deshalb zugleich mit rother Schlacke und Gaarkrätzschlacke über demselben Ofen mit eimem Zusatz von Wascheisen verschmolzen, um durch eine Reductions-

arbeit die metallischen Oxyde zu Gute zu machen; hiebei fallen sogenannte Schlackenstücke, pains de mauvaise crasse, abuliche Legirungen von Blei, Kupfer, Silber etc., wie die Schmelzstücke, und Schlakken (einmal veränderte Schlacke, welche noch 20 bis 22 g Oxydo enthält); beim Schmelzen dieser erhält man gleiche Produkte, die dabei fallende zweimal veränderte Schlacke enthält noch 13 bis 15 g Oxyde, sie wird deshalb zum dritten Mal geschmolzen, wodurch eine dreimal veränderte Schlacke erfolgt, die nicht mehr die Kosten einer wiederholten Veränderung lohnt, daher über die Halde gestürzt wird. VVenn statt mit Holzkohlen mit Coaks geschmolzen wird, so ist man durch zweimaliges Verändern im Stande, die Schlacke bis auf einen Gehalt von 4,12 Bleioxyd und 0,18 Kupferoxydul berabzubringen, wie in Neustadt a. d. D., wo Wascheisen und Eisenfrischschlacke nebst Flusspath zugeschlagen werden. Die von diesen Schmelzungen erhaltnen Schlackenstücke werden gesaigert, dabei fällt Schlackenblei, welches zur Frischbeschickung angewendet wird, (vergl. vorn Seite 286) und Schlacken-Kiehnstöcke. Man pflegt hie und da die Schmelz- und Schlacken-Kiehnstöcke für sich zu darren und gaar zu machen, weil das Kupfer, welches von ihnen erhalten wird, weniger rein sein soll, allein dies scheint mehr auf Vorurtheilen zu beruhen. In Hettstädt werden alle 3 Sorten von Darrlingen augleich gaar gemacht. Man sollte ferner das eigentliche Krätzschmelzen mit dem Frischen verbinden, d. h. alle Bleioxyd und Kupseroxydul enthaltenden Abgänge zum Frischen des Schwarzkupfers anwenden, welchen Prozess man auch auf gut geleiteten Saigerhütten unter dem Namen Verbleien besolgt; die Frischschlacke und die vom Verbleien müssen dann für sich verändert werden.]

Bereits auf Seite 286 ist erwähnt worden, dass man auch mittelst des Amalgamationsprozesses das Silber aus dem gerösteten Kupserstein zu scheiden versucht hat; ein Amalgamationswerk dieser Art besteht auf der Gottesbelohnungs-Hütte bei Großörner unweit Hettstädt. Die ersten Versuche ohne Blei mittelst Quecksilber die Kupsersteine zu entsilbern, geschahen zu Ansang dieses Jahrhunderts von Schwarze*), jetzt ist ein größeres Werk ausgesührt, um diesen Prozes im ausgedehnteren Umsang zu betreiben, um daselbst jährlich 5000 Centner Kupserstein zu amalgamiren. Was die Theorie des Amalgamationsprozesses im Allgemeinen betrifft, so wie die nöthigsten Details, so wird davon später beim "Silber" in Bezug auf den Freiberger Prozess das Nöthige mitgetheilt werden, hier nur eine kurze Uebersicht des zum Entsilbern des Kupsersteins besolgten Versahrens.

Der Kupserstein vom Schieferschmelzen wird in 3 Feuern geröstet,

^{*)} Lampadius a. a. O. Theil 2, Bd. 2. S. 211. Supplemente Bd. 1. S. 50. — Manès a. a. O. pag. 69.

darauf trocken gepocht, auf Mahlgangen gemahlen, gebeutelt, in eigens construirten Flammösen zu 3 Centnern gerüstet, um die noch nicht gehörig oxydirten Metalle mit Sauerstoff zu verbinden, den Schwefel theils als schweslige Saure zu verdampsen, theils in Schweselsaure zu verwandeln, welche mit erstern schwefe s. Salze bildet; dieses Rösten dauert 3 Stunden. Hierauf vermengt man den gerösteten Kupferstein mit 14 g gemalilnen Kalkstein und 10% Salz, und setzt Wasser hinzu, so daß es ein Brei wird, der nach 18 bis 20 Stunden erhärtet; hiebei entweicht etwas kohlens. Gas. Die Masse wird dann in Kästen geschüttet, in Lagen von 1\frack Zoll in einem Trockenraum getrocknet, darauf gepocht, gesiebt, gemahlen und gebeutelt, und in einem Flammosen geglüht, theils um das Wasser zu entfernen, theils, und ganz besonders, um eine chemische Zersetzung zu bewirken; die Schweselsture zerlegt nämlich das Salz und den Kalkstein', es entweicht salzs, und kohlens. Gas, das Silber verbindet sich mit Chlor zu Hornsilber, so auch ein Theil des Kupfers, Eisens, Kobalts, Nickels, während das Natrium des Kochsaltes durch den Sauerstoff der Oxyde in Natron übergeht, welches mit Schwefelsäure verbunden Glaubersalz bildet; auch entsteht dabei schwefels. Kalk. Nachdem sich kein salzs. Gas mehr entbindet, hört die Röstung auf, und man schreitet zur Amalgamation selbst. Man füllt in die Amalgamationstonnen (wie in Freiberg) 2½ bis 3 Centner Wasser, 10 C. gerösteten beschickten Kupferstein, & C. zerschrotetes Schwarzkupfer, um das mit dem Silber verbundne Chlor aufzunehmen; hierauf lässt man die Tonnen 2 Stunden lang um die Achse sich drehen, bis jene Materien recht innig sich gemengt und eine erfahrungsmäßige nothwendige Consistenz erlangt haben, dann erst wird das Quecksilber zu 2 bis 2½ C. hinzugeschüttet. Nun gehen die Tonnen 18 bis 20 Stunden um, während dem das Silber sich mit dem Quecksilber und das Chlor mit dem Kupser verbunden, wobei eine Temperaturerhöhung bis 40° C. statt findet. Hierauf füllt man Wasser zu, lässt die Tonnen noch eine Stunde lang umgehen, wodurch das Amalgam sich mehr sammelt, welches sodann in gewöhnlicher Art aufgesammelt, vom überslüssigen Quecksilber durch Auspressen befreit, und entweder, nach der in Freiberg gewöhnlichen Art, unter gusseisernen Hauben durch rings herum brennenden Torf oder Kohlen, oder in gusseisernen Retorten abdestillirt wird; das gewonnene Silber wird dann kupellirt. Aus dem dicklichen Rückstand wird noch durch gehörige Verdünnung mit Wasser und Umrühren Amalgam gewonnen, die Flüssigkeit dann abgelassen, und der Brei mit 20 bis 25 0 Thon mit Hülse von Pochstempeln zusammengearbeitet, aus welcher Masse Ballen geformt werden, Schmelzkuchen, die theils an der Lust, theils in einem Trockenraum getrocknet, dem Schwarzkupsermachen über einen 16 Fuss hohen Hohosen unterworsen werden. Die Schmelzpost besteht aus jenen Schmelzkuchen, den Schlacken vom vorherigen Schmelzen und einem Zuschlag von Flusspath; sobald der Tiegel voll ist, sticht man ihn ab, und erhält im Stichheerd Schlacken, Dünnstein und Schwarzkupser, erstere werden wegen ihres Metallgehalts einer Veränderung unterworsen. Das Schwarzkupser enthält viel Nickel, wird in slachen Gaarheerden, bei weniger Kohlen und weniger Wind gaar gemacht, die geschleisten Scheiben umgeschmolzen. — Auch zu Schmöllnitz in Oberungarn wird dieser Prozess betrieben, nur wendet man dort Schwarzkupser an *).

Durch diesen Amalgamationsprozess erhält man aus einer gleichen Menge Kupserstein mehr Silber, allein etwas weniger Gaarkupser, welches aber durch seine größere Reinheit im Vergleich mit dem vom Saigerhüttenprozess reichlich ersetzt, was an der Menge abgeht; es wird auch schon im Handel zu 1½ bis 2 Rthlr. theurer bezahlt, als das Saigerkupser. Der Verlust an Quecksilber ist nicht bedeutend, der Kohlenausgang mäßig, das Nebenprodukt Glaubersalz (Gyps) nicht ohne Werth. [1. 2) b. Der Prozess der Kupsergewinnung aus silberhaltigem Fahlerz, oder Kupserkies und silberhaltigem Bleiglanz, wenn sie entweder ausammen brechen, oder mit einander gattirt verschmolzen werden.

Bereits oben Seite 184 beim Blei ist von dem Freiberger, Seite 188 von dem Frankenscharrner und Seite 191 von dem Müsen und Littselder Hüttenprozess die Rede gewesen, insosern es sich um die Gewinnung von silberhaltendem Werkblei handelte; die Darstellung des Kupfers aus dem dabei fallenden Kupferstein soll hier kurz erwähnt werden. Der dritte Blei- oder Kupferstein, welcher 40 bis 48% Kupfer, einige Procente Blei und & bis & Loth Silber im Centner enthält, wird wiederholt geröstet, und dann über demselben Ofen durchgesetzt, wie bereits oben beschrieben worden. Das Produkt hievon ist Schwarskupser und Spurstein, welcher höchstens 1 Loth Silber enthalten darf, wenn er auf Schwarzkupfer weiter verhüttet werden soll, widrigensalls er noch eigens entsilbert werden muss; er wird nach gehörigem Abrösten beim Gaarmachen von Schwarzkupfer zugesetzt, da es nicht so viel giebt, dass eine eigne Arbeit mit demselben vorfallen könnte. Von dem dortigen Kupferkies, welcher mit silberhaltigen Geschicken bricht, wird silberhaltiger Kupferstein durchs Rösten und Schmelzen gewonnen, welcher 24 bis 30 % Kupfer und nicht selten 1 bis 2 Loth Silber im C. enthält; er wird geröstet und durchs Schmelzen mit silberhaltigem gerösteten Bleiglanz entsilbert, falls er nicht weniger als I Loth enthält; dann wird er wie der III Bleistein behandelt, geröstet und dem Schwarzkupsermachen unterworsen. Das Schwarzkupser der dortigen Hütten ist sehr

^{*)} Prechtl's Encyclopadie etc. Bd. 1. 8. 257.

296 Ausbringen des Kupfers aus Rothkupfererz und Lasurerz.

unrein, enthält meist 70 g Kupfer und nur selten 87 bis 90 g; die dabei fallende Schlacke wird wegen des reichlichen Blei- und Kupfergehalts beim Erzschmelzen angewendet. Das nus dem unreinen Schwarzkupfer auf kleinen Gaarheerden gewonnene Gaarkupfer kann nur zu Gulswaren verwendet werden, höchstens als eine Mittelsorte Schlagkupfer.]

II. Ueber das Ausbringen des Kupfers aus Rothkupfer- und Lasurerz, zu Chessy *) bei Lyon. Das hauptsächlich zur Kupferproduktion benutzte Erz ist das Lasurerz, welches 1812 durch Zufall entdeckt wurde, Rothkupfererz ist erst seit 1825 mit in Arbeit genommen worden; der mittlere Kupsergehalt des erstern beträgt in dem reichen, welches wenig Gangarten enthält; 33,6 bis 36 g, in dem armen 20 bis 24 g, des letztern 40 bis 76,2%. Das Schmelzen geschieht über einen Krummofen von 5\frac{1}{2} Fuss Höhe, 22 Zoll Breite und 3 F. Tiefe, die Form liegt 14 Zoll über der Schachtsohle horizontal; in dem 2 Fus über der Hüttensohle liegenden Vorheerd ist ein Tiegel ausgeschnitten, welcher mit dem Spurtiegel durch die offne Brust zussmmenhängt und mit schwerem Gestäbbe ausgeschlagen ist. An der einen Seite liegt der Abstich und in der Hüttensohle ausgespart der Stichheerd, zu welchem ein Graben führt. Das Erz wird so gattirt, dass ein mittler Gehalt von 27 g entsteht, und als Flussmittel etwa 208 Kalkstein zugeschlagen, desgleichen an 508 vom Gewicht des Erzes Schlacken; man giebt auch wohl noch einige Prozente Rothkupfererzschliech mit gebranntem Kalk und Gaarschlacken vermengt, die an 200 Kupferkörner enthalten, zu einem Schmelzkuchen vermengt, auf. Jede Gicht besteht aus 200 Pfd. der Beschickung und 150 Pfd. Coaks, und ist der Osen in gutem Gang, so werden in 12 Stunden 10 bis 14 Gichten durchgesetzt. Ist der Vortiegel, nach österm Absiehen der Schlacken, nach 12 Stunden voll Metall, so wird das Gebläse abgehangen, abgestochen, die auf dem Metall schwimmende Steinschlacke, matte, durchs Außprengen von Wasser abgeschreckt und abgezogen, darauf das Schwarzkupfer durch kaltes Wasser gleichfalls in Scheiben gerissen.

[Die bei diesem Reductionsprozels fallenden Schlacken sind entweder glasig und hellblau, die häufigst vorkommende Art derselben beim Gaargang, oder sellig, schwars, unvollkommen geschmolzen, beim Robgang wegen Ueberschuls an Kalk, oder endlich roth, derh, meist blasig, wenn zu wenig Kalk vorhanden, der Gang zu hitzig ist und Kupferoxydul in die Schlacke geht. Sie bestehen aus kiesels. Thonerde, Kalk, Eisenoxy-

^{*)} Margerin in den A. d. M. II série Tom. 7. p. 293. — Thibaut daselbet Tom. 1. p. 193. in K. A. I. B. u. H. Bd. 18, 8. 183.

Gaarmachen des Schwarzkupfers auf dem Lyoner Gaarheerd. 297

dul, die rothen enthalten auch etwas kiesels. Kupseroxydul, sie werden dann mit durchgesetst. Die auf dem Schwarzkupser schwimmende Schlacke besteht zu 86% aus kiesels. Eisenoxydul, 8,5 Schwefelkupser und S.eisen, sie wird wieder mit durchgestochen. Das Schwarzkupser besteht aus 89,3 Kupser, 6,5 Eisen, 3,7 kiesels. Eisenoxydul und einer kleinen Menge Schweseleisen (Folgen der Einmengung obiger Steinschlacke). Endlich sammelt man auch Osenbrüche ein, welche ungesähr 60% Kupser ausgeben.]

Zum Gaarmachen des Schwarzkupfers dient ein Flammofen; der Heerd ist aus Thon, Sand und Kohlengestübbe geschlagen, eiformig, die längere Axe 8 Fuß, die kleinere 6½ F., in der Mitte 10 Zoll tief, mit Rinnen versehen, welche nach beiden Stichheerden führen, die 3½ Fuß Durchmesser, 16 Z. Tiefe haben und zusammen 27 Centner Kupfer fassen können; sie sind mit schwerem Gestübbe ausgeschlagen; der Schornstein ist vom Rost aus 30 F. hoch, und 36½ F. von der Hüttensohle ab gerechnet, durch einen Fuchs mit dem Ofen verbunden.

[Beschreibung des auf Tasel XI Fig. 17 und 18 dargestellten Gaarheerds, wie er zu Chessy bei Lyon im Gebrauch steht; Fig. 17 Längendurchschnitt nach der punktirten Linie AB in Fig. 18, dem Grundriss. Die Grundmauern sind von Gneis, das Gewölbe, die Feuerbrücke, der Schornstein von seuersesten Ziegeln ausgemauert. Die Osensohle wird aus drei Schichten Gestübbe a gesertigt auf einer geschlagnen Thonsohle b, welche auf einer gemauerten Heerdsoble'e ruht, unter dieser ist eine Schlakkensohle d; e obere, f untere Abzüchte. g,g zwei Kanäle, welche etwas nach außen abschüssig, nach den beiden Stichheerden h,h führen, sie sind durch eingesetzte Ziegelsteinmauern i, i bis zur nöthigen Abstichöffnung verkleinert. Beide Stichheerde stehen durch einen Kanal k mit einander in Verbindung. I der Rost, m die Feuerbrücke, n die Form, in welcher zwei Düsen liegen, o der Schornstein, p die Arbeitsthür, durch welche die Schlacken abgezogen werden. Ueber dieser ist eine kleine Esse, durch welche die Flamme, wenn die Thur geöffnet ist, hervorbricht.

Die Schmelzpost, welche auf einmal gaar gemacht wird, heträgt 60 Centner Schwarzkupfer, welchen die Kupferkörner und einiges Cementkupfer beigesetzt werden; der Steinkohlenaufgang beträgt 36 Centn. Sobald als das Kupfer eingeschmolzen, bedeckt es sich mit einer ziemlich starken Lage Schlacken, welche abgezogen wird (erster Abstrich, décrassage); nach und nach bildet sich wieder Schlacke, welche gleichfalls abgezogen wird (zweiter Abstrich), und zwar sobald als sie sich zeigt, um die Metallsläche der Wirkung des Windes stets ausgesetzt zu erhalten. Nach 4 bis 5 Stunden bilden sich keine Schlacken mehr, das Feuer wird vermehrt; hierauf tritt ein hestiges Kochen des geschmolznen

298 Gaarmachen des Schwarshapfere auf dem Lyoner Gaarheerd.

Kupfers ein, das Arbeiten, travaille, welches & bis 1 Stunde anhält, und sodann, ohne dass die Hitze vermindert worden wäre, von selbst aufhört. Nun wird die Gaarprobe angestellt, meist ist die Gaare & Stunden nach dem Aufhören des Arbeitens erreicht; sobald der Abstich geschehen, erhebt sich von der Kupferstäche ein röthlicher Dampf, von einer unendlichen Zahl kleinster rundlicher Körnchen gebildet, die sich um ihre Axe mit wunderbarer Schnelligkeit bewegen, das Spratzen des Kupfers. Dieselben bestehn aus einem Kern von metallischem Kupfer mit einem Ueberzug von Kupferoxydul, einer Art Hammerschlag, der sich leicht ablöst, und als Streusand gebraucht werden kann. Das Kupfer wird dann in Scheiben, getteaux de resette, gerissen, und die Scheiben in fliesendem Wasser abgelöscht. Das Gaarmachen dauert 16 bis 17 Stunden, wöchentlich erfolgt es 4mal, der Abstich hat gemeiniglich ein Gewicht von 50 Centnern, der Abgang beträgt also 15 bis 17%, nach Zurechnung der Kupferkörner, welche ausgewaschen werden, der Verlust 2 bis 38, an Gaarschlacken fallen 11 Centner. — Viel Admiches hat hiemit das Kupfergaarmachen zu Sevilla in Spanien *), wo in einem sehr ähnlichen Ofen 35 C. Gaarkupfer in 9 bis 10 Stunden, wenn der Ofen im besten Gang ist, erhalten werden.

[Die Schlacken vom ersten und zweiten Abstrich enthalten kiesels. Eisenoxydul, gemengt mit wenig kiesels. Kupseroxydul, kiesels. Thonerde und
Schweseleisen; sie werden über den Krummosen als Zuschlag verschmolzen. Das Rosettenkupser enthält 0,07 Kupseroxydul an der Obersläche und 0,035 im Innern. Im Rauchsang setzt sich Kupseroxyd und
Oxydul an, welches über den Krummosen verschmolzen wird. — Das
Arbeiten oder Auskochen dürste eine Folge davon sein, dass, wenn
sich an der Obersläche K.oxydul gebildet hat, während noch im Innern
und in den untern Schichten Schwesel enthalten ist, sich schwesligsau-

Gas bildet, welches sich entbindet, und die Metallmasse bewegt, bis die ganze Schweselmenge oxydirt ist; bevor jedoch alles Eisen in die Schlacke gegangen, kann es nicht eintreten, weil sich dieses mit Schwesel verbindet und in diesem Zustand verschlackt. Um die Abscheidung des Eisens zu beschleunigen, welches am Ende des Gaarens hauptsächlich durch das an der Obersläche erzeugte Kupseroxydul geschicht, hat man angesangen beim Gaarmachen Rothkupsererzschliech zuzusetzen, 3 bis 13 Centner, wodurch der Prozess um 2 Stunden früher beendet, und gleich nach dem Arbeiten abgestochen werden konnte, abgesehen davon, dass auch das Erz aus eine bequeme VVeise zugutegemacht wird.]

Bemerkenswerth ist, dass im südlichen Frankreich (Besangon) sehr reines, weiches Kupfer dargestellt wird, welches sich ganz besonders

^{*)} Polouse Minéralogie industrielle Paris 1829, pag. 272.

zu plattirten Waaren, Gold- und Silberdraht (siehe daven beim Gold), eignet, da es hüchst streckbar, weich und das Gold nicht beim Erwärmen blind macht, was leider mit allem durch Saigerarbeit entsilberten, dadurch bleihaltig gewordnen Kupfer der Fall ist, also mit dem Mannsselder. Man bezieht aus Russland viel Kupser, welches von den Uralschen Bergwerken der Grafen Demidoff geliefert, theils in Münzen ausgeprägt angekanst wird, theils als Gaarkupser in dicken Platten in den Handel kommt; auch englisches Kupfer kommt bei uns im Handel vor. Man bedient sich des russischen Kupfers zu Kupferdraht, Lyoner Arbeiten, zur Legirung des Goldes und Silbers, zu Kupserplatten sur den Stich, zu kleinen Bronzesachen, zu dünnsten Blech ausgewalzt zu Zündhütchen, zu Folie sur Juwelirer etc. Dagegen wird unser innländisches Kupfer zu Kesseln aller Art durch Hammerwerke verarbeitet, zu Blech und Stüben gewalzt, zu Kupfermünzen, zum Legiren der Silbermünzen (nicht der Goldmünzen), zu Messing, Kanonenmetall und Glockengut verwendet. Die Reinigung des durch Saigern entsilberten Kupsers bleibt noch eine schr wichtige Aufgabe, welche vielseitig angeregt noch nicht gelöst worden ist. Durch den Prozess der Amalgamation dürste jedoch schon ein großer Schritt zur Verbesserung der Güte der Gaarkupfer gethan sein, weil dadurch das Verbleien umgangen wird; wiederholtes Umschmelzen möchte, mit Vorsicht ausgeführt, auch wohl nicht ohne günstigen Erfolg sein, allein jener Seite 280 angesührte Umstand der Uebergaare zeigt, dass leicht dadurch gesehlt werden kann.

[Berthier*) hat ein sehr weiches, außerordentlich dehnbares Kupser, angeblich aus der Schweis bezogen, (wohl jenes von Besançon), untersucht und in demselben noch nicht 1% fremde Metalle, als 0,38 Eisen, 0,33 Kalium, 0,17 Calcium gesunden, er leitet vom Kalium (?) die VVeiche ab und meint, man werde vielleicht durchs Schmelzen des Gaarkupsers mit schwarzen Flus und Kohlenstanb in Tiegeln dasselbe reinigen und kaliumhaltig gewinnen können. Mir dünkt, dass der Vorzug nicht im Kaliumgebalt, sondern in der Abwesenheit fremder schädlicher Metalle liegt. — In Frankreich, so wie auch zu Swansea, wird chilenisches und peruanisches Kupser gaar gemacht.]

Nun bleibt noch fibrig, etwas von der Gewinnung des Cement-kupfers zu sagen, euivre de cémentation, precipitated copper. In Gruben, wo Kupferglanz und andere Schwefelkupfererze brechen, bildet sich durch langsame Oxydation durch die feuchte Grubenluft allmälig Kupfervitriol, schwefels. Kupferoxyd, oder auch in Folge des Feuersetzens, wodurch die Oxydation beschleunigt wird; dieses löst sich dann

^{*)} E. J. Bd. 9. 8. 27.

in den Grubenwassern auf, welche Comentwasser genannt werden. So findet sich zu Neusohl und au andern Orten Ungerne, in Schweden zu Fahlun, in Frankreich zu Sainbel bei Lyon, auf der Kupfergrube Mona Mine zu Amlweh auf der Insel Anglesea, in Sachsen zu Altenberg auf dem Zwitterstockwerk, am Harz im Rammelsberg bei Goslar u. a. a. O. m. Cementwasser. Man benutzt diese Wasser entweder zur Gewinning von Kupfervitriol, oder zur Darstellung von Cementkupfer, indem man durch Stab- (und Guis-) eisen das Kupfer aus ihnen metallisch niederschlägt. Ebenso gewinnt man auch auf den Kupferhütten im Manusfeld *) aus der erschöpsten Vitriollauge, (der Schwarzlauge, der Mutterlauge vom dritten Sud), Cementkupfer, indem man zur Niederschlagung die gerösteten, vom Kupferstein befreiten, Eisensauen anwendet. Man erhält das Cementkupfer theils in Form von Blechen mit vielem Eisenocker untermengt, auch wohl trauben - und nierförmig, theils und besonders auf der Kupferkammerhätte faden- und haarförmig. Das Königl. Gewerbinstitut besitzt von derther ein schönes Exemplar, wo Tausende von seinen Fäden, und selbst manche von der Stärke einer starken Clavierseite, unregelmässig in einander geslochten sind; auch bemerkt man kleine krystallinische Ansätze daran, so wie Eisenvitriolkrystalle in den Zwischenräumen. Hin und wieder zeigten sich deutlich ausgebildete Oktaëder, Würfel. Dieses Cementkupfer wird theils sür sich gaar gemacht, theils beim Schwarzkupsermachen dem Gaarrost zugesetzt. — In Cornwals gewinnt man ebenfalls Cementkupser aus dem Abwaschwasser von den gerösteten Bergzinnschliechen, die Kupferkies enthalten, vergleiche vorn Seite 231.

Außer diesem durch die elektrisch-chemische Wirkung des Eisens aus der Vitriollauge niedergeschlagnen Kupfer (vergleiche I. Seite 282 und 83) erzeugt sich auch noch Cementkupfer ohne alle Einwirkung von Eisen. Clément **) machte zuerst darauf aufmerksam, er fand in den Fässern, in welchen sich Kupfervitriolrohlauge befand, welche durch Cementation des Kupfers mit Schwefel und Calcination des erzeugten Schwefelkupfers und Auslaugen desselben erhalten worden war, schwammähnliche Vegetationen von Kupfer, ohne daß im Mindesten Eisen im Spiel war; es war dicht, hämmerbar, ließ sich zu dünnen Blättern schlagen, specif. Gewicht 8,78; Rhodius in Linz a. Rh. und Bischof in Bonn ***), Taillefer †), Wagner ††) bemerkten dasselbe. Unstreitig hat diese Erscheinung darin ihren Grund, daß durch jene Röstung des künstlich

^{*)} Plümicke in 8. n. J. Bd. 14. 8. 89. **) Daselbst S. 86.

^{***)} P. A. Bd. 3. 8. 195. †) 8. n. J. Bd. 16. 8. 372.

^{††)} Daselbst Bd. 17. 8. 325.

dargestellten Schweselkupsers sich zuerst schwesels. Kupseroxydul bildet, welches unvollkommen durch die Hitze in Oxydsalz übergegangen ist, während sich der übrig gebliebne Antheil des Oxydulsalzes in der Auflösung in Oxydsalz und Metall zersetzt, denn das Oxydul hat nur halb so viel Sauerstoff als das Oxyd.

[Wack über ein Versahren Metallvegetationen in sester Form daraustellen, in S. n. J. Bd. 28. S. 40. — Kupserproduktion im preus. Staat. Im Jahr 1825 betrug dieselbe 16,768 Centner; 1826 16,384 C.; 1827 14,253 C.; in den Jahren 1828 und 29 wie solgt:

	1828		1829	
Oberbergamtsdistrikt G	aarkupfr. Centnen	verarbeitet. K. Centner.	Gaarkupfr. Centner.	verarbeitet. K. Centner.
Brandenb. Preuseischer.		7,953		5,694
Schlesischer	3371	1,158\	433\	4,208}
Niedersächs. Thüringsch.	16,002}	574	15,8981	620
Westphälischer	-	1,404}		1,636}
Rheinischer	6847	919	729	948
	17,024}	12,009}	17,0611	10,107.

An rohem Kupfer und Messing betrug im Jahr 1828:

Einfuhr...... 9,146 Centner,

Ausfuhr...... 9,748 »

an halb verarbeitetem Kupser und Messing, geschmiedet, gewalat:

Einfuhr...... 303 Centner,

an Kesseln und Pfannen:

Einfuhr..... 265 Centner,

Ausfuhr...... 4,262 *

Kupserschmelshütten sind im preusischen Staat: zu Rudolstadt in Niederschlesien, im Mannsseld und bei Sangerhausen (vergleiche oben Seite 282), im Siegenschen zu Müsen und Littseld, Alsauer Hütte bei Linz a. Rh., Regbzk. Coblenz, zu Allenbach, Kreis Bernkastel, Regbzk. Trier, zu Klüppelberg, Kreis VVippersürth, Regbzk. Cöln. — Kupsersaigerhütten zu Hettstädt und zu Hoherosen bei Neustadt a. D., Regbzk. Potsdam. — Kupserhämmer sind fast in allen Regierungbezirken des Staats, VValzwerke besonders in Oberschlesien, zu Kupserhammer bei Neustadt Eberswalde am Finowkanal, Regbzk. Potsdam, zu Dillingen, Kreis Saarlouis, Regbzk. Trier, zu Olpe, Regbzk. Arnsberg, zu Rothenburg a. S. Regbzk. Merseburg u. a. a. O. — Frankreichs Kupserproduktion betrug 1826 nur gegen 2,800 Gentner.]

^{*) 13,435\{} aus dem Mannsfeld, 2,101\{\frac{1}{2}}\] von Sangerhausen, 362\{\frac{1}{2}}\] von Kammsdorf.

302 Verfahren bei dem Hämmern und Walzen von Kupfer.

Das Verfahren beim Ausrecken des Kapfers unter Himmern und Walzwerken ist mit dem beim Eistabloch angegebnen sohr übereinstimmend (vergl. Seite 85); das Gearlupfer muls aber su diesem Zweck in einen volkkeinmen hämmerbaren Zustand und in schickliche Form gebracht werden, denn nicht immer hat danselbe die velikennune Hommergaare. Zu dem Ende schmelzt man das in Stücke zerbrochne Resettenkupser mit Holzkohlen vor einem Geblise in Hearden, die den Gaarheerd ganz gleich kommen (auf dem Kupferhammer zu Neustadt E. hat der Heerd eine Tiefe von 8 Zoll von der Höhe der Form gerechnet, und einen Durchmesser von 21 Z. in gleicher Höhe), ungefähr 4} Centner ein, bis der Heerd gehörig gefüllt ist. Die Gaero probt man durch den Hammer, man nimmt flüssiges Klupfer mit dem Gaareisen heraus, schlägt den anhängenden Kupferspan los, hämmert denselben und wirk ihn, wenn er nicht bricht, in kaltes Wasser, dann wird er auch kalt gehümmert; besteht derselbe ohne zu reilsen die Probe, so hat das Kupfer die kalte und warme Hammergaate, und wird dann is eiserne mit Lehm ausgeschlagne Formen gegossen, wodurch sogenannte Hartstücke von gegen 1 Centner Schwere erhalten werden, der Alifall an Kupferschlacken beträgt 2½ bis 3 Pfd. vom Centner; sie werden gepocht, um die enthaltnen Kupferkörner zu gewinnen. Die Hartstücke sind mit Kupferoxyd, K.asche, bedeckt, welche abgepocht auf den Centner 1 Pfd. beträgt, und beim Einschmelzen zu Gute gemacht wird. Man setzt auch Kupferblechabschnitzel, aufgekaustes Bruchkupfer, beim Umschmelzen des Rosettenkupfers mit Vortheil zu.

Die Hartstücke werden in einem Schweißofen (vergleiche das oben Seite 85 gesagte) glühend gemacht und mit der Schrotliacke unter dem Hammer in Stücke von erforderlicher Schwere, nach Massgabe der Kessel etc., die daraus gesertigt werden sollen, zerkleinert, sodann beschnitten und glühend unter einem Breithammer ausgebreitet, sodann je 2 und 3 über einander gelegt (ein Gespann), mit einem Brei von Seisensiederäscher und Wasser beseuchtet, damit sie sich nicht zusammen vereinigen, getiest, währenddem aber öster ausgeglüht. Nach dem Tiesen werden die Kessel in der Kesselbereiterwerkstatt vollendet, wie dies anch in derselben Art bei Kupferschmieden geschieht. Sollen Bleche gehimmert werden, so werden sie glühend erst einzeln, dann zu mehrern aufeinmal, unter den Hammer gebracht, und einmal in der einen, das anderemal in der andern Dimension ausgebreitet, und zwar wechselsweis auf beiden Flächen, zuletzt mit dem Breithammer geglichen und beschnitter. Das Walzen geschieht, wie das Zink- und Eisenblechwalzen, das Ausglühen in Flammöfen, die mit Steinkohlen angeseuert werden; Glühspan setzt sich an das Kupferblech weniger an, als an Eisenblech, doch ist

Kupserblech; Reinigung des Kupsers, Eigenschaften desselben. 303

jede Ueberhitzung zu vermeiden; ist das Walzen beendet,so wird das Blech nochmals glühend gemacht und in kaltem Wasser abgelüscht, um die Kupferasche zu entfernen.

[Kupferbleche zum Dachdecken sind 3 F. lang, 2½ F. breit und 10 Pfd. schwer; übrigens fertigt man jede Sorte auf Bestellung, gewöhnlich noch ordinäres Geschirrblech (zu Töpfen etc.) und Bodenblech zu den Böden der Branntweinblasen (Halbprodukt). Sollen Kupferplatten recht dicht, hart werden, so lässt man sie zuletzt kalt durch Walzen gehen, wie die Kupferplatten für den Stich. Man walzt an einigen Orten kalt, und glüht die Bleche, wenn sie hart geworden, aus, löscht sie glühend in kaltem Wasser ab, und setzt dann das Walzen fort, wobei fast gar kein Abgang durch Oxydation stattfindet. Man hat Bleche von 12 Fuss Länge, 6 F. Breite, 9 Linien Stärke und 4 Centner Gewicht geliesert, wodurch bei großen Pfannen und Blasen die Zahl der Niete beträchtlich vermindert wird, welche der Festigkeit nachtheilig sind.

Reinstes Kupfer zum chemischen Behuf kann man dadurch erhalten, dass man russisches Kupfer in conc. Schweselsäure in der Wärme auslöst, die Flüssigkeit krystallisirt, die schönsten Krystalle in Wasser löst, mit Aetzammoniak die Auslösung versetzt, bis sich der gesallne blaue Niederschlag völlig wieder ausgelöst hat, sodann die Flüssigkeit siltrirt, mit Schwefelsäure neutralisirt, und das Kupferoxyd mit kohlensaurem Kali fällt, den Niederschlag auswäscht, und entweder mit Harz und Kohlenstaub vermengt im Kohlentiegel unter einer Glasdecke reducirt, oder mittelst Wasserstoffgas (siehe den Apparat auf Tasel I Fig. 27), wodurch man das metallische Kupfer möglichst rein erhält, ohne etwanige Beimischung von Kohlenstoff. Erklärung dieser Prozesse. Beim Auflösen in Schwefelsäure bleibt jede Spur von Blei zurück als schwefels. Bleioxyd, welches unauslöslich ist; beim Zusatz von Ammoniak wird Kupferoxyd, Eisenoxyd gefällt, ersteres aber wieder in einem Ueberschuss des Källungsmittels aufgelöst; durchs Neutralisiren mit Säure und Zusatz von koblens. Kali wird kohlens. Kupferoxyd niedergeschlagen, welches nun, der Reduction unterworsen, metallisches Kupser liesert.]

Das Kupfer krystallisirt in Würfeln und Oktaëdern (wie z. B. Cementkupfer), zeichnet sich durch eine schön rothe Farbe aus, (ähnliche Farbe hat auch Titan), durch starken Glanz und Klang; es ist dehnsam, und im reinsten Zustand weich, aber durch Beisatz fremder Metalle und von Kohlenstoff hart, es hat beim Anhauchen, Berühren mit den Fingern einen unangenehmen Geruch und Geschmack, läßt sich eben so gut in sehr seine Drähte ziehen (Lyoner Gold- und Silberdraht), als in dünne Bleche walzen (plattirte Folie). Es hat einen hakigen, körnigen Bruch, weniger Festigkeit und Stärke als Eisen, und ein specifisches Gewicht von 8,66 bis 8,78, das gewalzte von 8,87 bis 8,89. Nach Versuchen von Guyton de Morveau ris ein Kupserdraht von 0,887 paris.

Linien Stärke durch 280,7 par. Pfund, oder von 2 Millimeter Durchmesser bei 137,399 Kilogramme. Das Kupfer ist ein guter Wärmeleiter, der beste Leiter der Elektricität, dehnt sich beim Erwärmen von 0° bis 1000 aus um 0,0017090 Horner

0,0017840 Borda
0,0018411 Dulong u. Petit im Durchschnitt um 10; 0,0019188 Troughton

dern,

schmilzt bei 27° W., schwerer als Silber, leichter als Gold, verflüchtigt sich in hohen Hitzgraden, verbrennt mit grüner Flamme, eben so die Kupfersalze, oxydirt sich an feuchter Luft, bedeckt sich erst mit Oxyd', welches die Metallsläche blind- und dunkelfarbig macht, dann mit halb kohlens. Kupferoxydhydrat, gewöhnlich Grünspan genannt, welcher aber mit dem eigentlichen Grünspan, der in Fabriken bereitet wird, nur die schöne Farbe gemein hat, letzter ist essigs. Kupferoxyd. Dieser grüne Beschlag auf dem Kupfer ist der Gesundheit sehr nachtheilig, indem sich dieses Salz in allen, auch den schwächsten Säuren, die in den Küchen vorkommen, auflöst, selbst mit Fett, mit Kochsalz verbindet, daher die Gefahr beim Gebrauch kupferner Kessel, Töpse und sonstiger Geräthe. Allein, wenn diese stets blank und rein gehalten, keine sauren Flüssigkeiten in ihnen gekocht werden, und nichts zum Erkalten in ihnen stehen bleibt, so ist ihr Gebrauch nicht absolut nachtheilig. (Vergleiche hiermit das I. S. 283 Gesagte.) Man bedient sich kupserner Siedepsannen und Röhren in Brauereien, Zuckersiedereien, kapserner Blasen und Kühlgeräthe, diese letztern setzen Grünspan, d. i. essigs. Kupferoxyd an, da die Maische Essigsäure enthält, und die Schlange nicht gut gereinigt werden kann, woher es denn kommt, dass in so vielem Branntwein Kupfersalz sich nachweisen lässt; kupferner Kessel in Färbereien, Seissiedereien, sur Dampsmaschinen, zum ökonomischen und häuslichen Gebrauch. - In wiefern das Ueberzinnen nutzt, soll später unter den Legirungen erörtert werden. - Kupserplatten werden zum Schiffsbeschlag verwendet, mit kupfernen, theils gegossnen, theils geschmiedeten Nägeln befestigt, aber vom Seewasser, namentlich bei dem Liegen der Schiffe vor Anker, bald zerstört, indem das letztere viele Chlormetalle gelöst enthält, welche das Kupfer angreisen und in basisches Chlorkupfer verwandeln, welches mit ausgeschiedner Magnesia eine grüne Kruste bildet. Hiergegen empfahl Davy, vergleiche I. Seite 277, das Kupfer durch eiserne Protectoren in einen - elektrischen Zustand zu versetzen, wodurch es durch das Chlor der Chlormetalle nicht zerfressen wird; dagegen lagern sich aber kohlens. Kalk und Magnesia am Kupser ab, an denen sich Pslanzen und Thiere anhesten. Es ist daher besser, die Oberstäche des Protectors so weit zu vermindern, dass das Kupser dadurch nur sehr wenig elektr., und demzusolge ein wenig ausgelöst wird. Eben so wird kein Kupser ausgelöst, wenn in einem Kessel ein Stück Zinn liegt, denn das letztere wird — elektr., das erstere — elektr. Man hat den tadelnswerthen Gebrauch, bei Zinkdächern hie und da auch Kupserblech mit anzubringen, wodurch nothwendig eine schleunige Zerstörung des Zinks eingeleitet wird. — Das Kupser wird von Salzsäure kaum ausgelöst, dagegen von Salpeter-, Schweselsäure, von letzter nur dann, wenn sie nicht bedeutend verdünnt ist, von Königswasser, Essigsäure, andern Pslanzensäuren beim Zutritt der Lust oxydirt und gelöst.

Man löthet Kupfer theils mit Schlageloth, oder auch Hartloth, theils mit Weichloth, erstere bestehn aus Messing und Zink, und zwar das Schlageloth aus 8 Theilen des erstern und 1 Th. des letztern, das Hartloth enthält noch mehr Zink, schmilzt daher leichter, ist aber spröde und taugt nicht, wenn die Kupferwaaren gehämmert oder gebogen werden sollen. Das Weichloth wird nur unter Umständen angewendet wenn keine große Hitze gegeben werden darf und kein Hämmern erforderlich ist, denn es macht das Kupfer spröde.

[Um in Kupfer zu graviren oder zu ätzen, wird jede Platte erst mit Aetzgrund überzogen, einer Mengung von Harz, VVachs, Asphalt und Terpenthin, welche auf die erwärmte Platte aufgetragen werden, sodann
blakt man dieselbe an, d. h. man schwärzt sie mit dem Rauch von
VVachslicht. Nachdem die Zeichnung dekalkirt ist, wird sie vorgerissen, theils mit der Nadel, theils mit dem Diamant der Maschine,
sodann geätzt. Sollen verschiedne Töne durchs Aetzen erzeugt werden,
so werden die lichtesten Stellen nach kurtem Aetzen gedeckt, d. i. mit
einer Auflösung von Asphalt in Terpenthinöl überstrichen, wodurch beim
zweiten Aetzen dieselben nicht mehr angegriffen werden; vergl. I. S. 244.]

Legirungen des Kupsers.

Mit Zink. Man hat zum technischen Gebrauch eine gelbe und eine rothe Legirung, Messing und Rothguss (Bronze, Tombak), von denen es natürlich sehr viele Abarten giebt.

Messing*), laiton, cuivre jaune, brase, wird theils nach alter Weise aus Kupser und geröstetem Galmei (kiesels. oder kohlens. Zinkoxyd) mit einem Zusatz von Kohlenstaub, oder aus Kupser mit zinkischem Osenbruch, cadmie, kiese, welcher reich an Zinkoxyd ist, oder mit ge-

^{*)} Lampadius a. a. O. Th. 2. Bd. 3. S. 174. Supplem. Bd. 1. S. 163. — Berthier in den A. d. M. Tom. 3. p. 61. — Cooper über die Legirungen von Zink und Kupfer, daselbst pag. 65. — D. t. Tom. 12. p. 37. Artikel "Laiton."

rösteter Blende*) (künstlich bereitetem Zoxyd) dargestellt, oder nach der neuern Versahrungsweise aus Kupser und metallischem Zink. Da diese Verschiedenheiten sich mehr auf die Beschickungen beziehen, als auf die Construction der Messingösen und das übrige Versahren beim Schmelzen, so können sie süglich zusammengesalst werden.

1) Beschickung zum Schmelzen von Messing. Des Gaar- oder Rosettenkupfer, bei uns Mannsfelder Kupfer, wird durch eine Brechvorrichtung zerbrochen, oder man erhält auch das Gaarkupfer, wie von Neustadt a. D., granulirt. In England wird alles zur Messingfabrikation gebrauchte Kupfer granulirt, been shot, siehe vorn Seite 280; in Frankreich benutzt man Norweger Gaarkapfer von Droutheim. Der Galmei wurde, um Wasser und Kohlensture abzuscheiden, calcinirt, auf eignen Mühlen gemahlen, gesiebt, der Ofenbruch dagegen nur gepulvert, da er keine zu verslüchtigenden Bestandtheile enthält. In England bedient man sich sehr allgemein eines Zusatzes von gerösteter Blende zum Gal. . mei. Jetzt wendet man fast allgemein metallisches Zink an, weil dasselbe wohlseil, und das Schmelzen in kürzerer Zeit vollbracht, das Volum der Beschickung weit kleiner ist, auch der Aufgang an Brennmaterial geringer. Man besürchtete sräher wegen der Flüchtigkeit des Zinks, dass dabei ein beträchtlicher Abbrand stattsinden würde, allein dem ist bei gehöriger Regierung des Feuers nicht also. Das Zink wird entweder in dicken Platten angeliesert, welche dann zerbrochen werden müssen, oder in eigens zu dem Ende geformten Stücken.

[Jam. Emerson erhielt 1781 ein Patent in England auf die Darstellung des Messings aus Kupfer und Zink, allein er wendete auch noch gleichzeitig Galmei an, so wie es auch bis vor einigen Jahrzehnten noch hie und da geschah.]

Auf dem Messingwerk zu Hegermühl **) am Finowkanal, bei Neustadt Eberswalde (Regbzk. Potsdam), bedient man sich folgender Beschickung oder Einsatzes: 41 Pfd. Abfall (Messingblechabschnitte, schadhafte Kessel, und sonstiger Abgang, altes Bruchmessing, ferner das aus dem Messingabschaum durch Pochen und Waschen ausgesonderte Messing; Messingspähne sind zu unrein, enthalten oft Zinnloth, d. i. Zinn und Blei, welches das Messing spröde, kurz, see, macht), 55 Pfd. Gaarkupfer, 24 Pfd. Zink. Diese Beschickung von 120 Pfd. wird dann in 4 Tiegel vertheilt, in einem unter der Hüttensohle befindlichen Windosen bei

^{*)} Boucker über die Anwendbarkeit der Blende zur Messingfabrikation in den A. d. M. Tom. 3. pag. 227. — Berthier daselbst p. 345. Siehe auch pag. 377.

^{**)} Siehe Hollunder's Tagebuch etc. 8, 216.

Holzkohlenseuer geschmolzen. Der Abgang beträgt 2½ bis 4 Pfd. vom Gewicht der Beschickung, so dass die Gussplatte 116, ja 117½ Pfd. wiegt. Der Brennosen ist ein cylindrischer, oben mit einer Kuppel versehener, Tiegelosen, siehe Tasel XI Fig. 19.

Beschreibung des Messingbrennofens von dem Messingwerk Hegermühl am Finowkanal, welcher auf Tafel XI Fig. 19 dargestellt ist; a der Arbeitsraum, in welchem die Messingtiegel eingesetzt werden, aus feuersesten Ziegeln aufgemauert, während die Fundamente und Füllungsmauern aus Bruchsteinen gefertigt, und als schlechter Wärmeleiter auch Asche und Sand angewendet. b Die gegossne eiserne, kreisrunde Rostplatte mit 11 Löchern, in Fig. 20 besonders dargestellt; über ibr ist eine Lehmsohle c aufgestampst, und mit eben so vielen Oessnungen, als in der Rostplatte, versehen. d der Aschensall, e der Bock, ein Lustkanal, welcher die zur Unterhaltung des Feuers nöthige Lust zusührt; mit diesem Bock sind mehrere Schmelzösen in derselben Art, wie bier sur einen gezeichnet ist, verbunden. Die Gicht f des Osens, die Krone, in der Hüttensohle h,h, ist mit einem Deckel aus seuersestem Thon, dem Janken g, verschlossen, welcher vermöge der an 4 Seiten in dem eisernen Umfassungsring angebrachten Ochsen und eines Hakens, Jankenhakens, nach allen Seiten fortgezogen werden kann. - Fig. 21 die Zichoder Einsetzzange, von oben und von der Seite gesehen.]

Die Schmelztiegel werden aus Bennstädter feuersestem Thon (vergl. I. S. 478) mit einem Zusatz von Cement aus zerstampsten Porzellankapselscherben, zerbrochnen Schmelztiegeln, in einem Verhältnis von 2:3, von den Hüttenarbeitern auf einer Drehscheibe mit Tiegelstock gesertigt, einer aus Lindenholz gesertigten Chablone für die innere Höhlung des Tiegels; der Thon wird von oben nach unten um den Tiegelstock getrieben, mit den Händen stark angedrückt. Lusttrockne Tiegel werden langsam gewärmt, und endlich in den Osen mit eingesetzt, um sie zu brennen. Ein solcher Tiegel hat 16 Zoll Höhe, der obere Durchmesser beträgt 9½, der intere 6½ Z., der Boden ist 1½, die Wände 1 Z. stark; er hält 40 bis 50 Güsse aus.

Beim Einschmelzen des Einsatzes wird der Tiegel zuerst mit dem Abfall besetzt, welcher den ganzen Tiegel anfüllt, und nun in den Ofen gebracht, damit dieser niederschmelze; ist dies geschehen, so wird der Tiegel aus dem Ofen genommen, die Hälfte der Zinkmenge der Beschickung in Stücken von 1 bis 3 Kubikzoll Größe eingetragen, mit Kohlenlösche bestreut, darauf die Hälfte der Kupferbeschickung, wieder Kohlenstaub, und so noch zwei Schichten Zink und Kupfer, dazwischen jedesmal Kohlenstaub, bis die ganze Beschickung eingetragen ist, obenauf kommt dann noch eine stärkere Lage Kohlenstaub, um die Oxydation und das Schlackenansetzen zu verhindern. 8 Tiegel werden so gefüllt in den

Brennosen zwischen die 11 Löcher der Rostplatte eingesetzt; über diese legt man querüber noch 2 leere Tiegel zum Ausglüben, welche zum Guss gebraucht werden. Nach 3\frac{1}{2} bis 4 Stunden sind die Tiegel zum Guss bereit, der Einsatz völlig geschmolzen, Zink und Kupfer haben sich mit einander sowohl, als auch mit dem vorhandnen schon sertigen Messig gehörig verbunden. Zum Schmelzen des Messings in den 8 Tiegeln sind 10 Scheffel Holzkohlen ersorderlich, von denen 6 gleich nach dem Einsatz der Tiegel in den Osen, die andern 4 allmälig nachgeschüttet werden.

Soll Gusmessing bereitet werden, so ist das Verfahren folgendes: Man nimmt zuerst einen leeren Schmelztiegel durch die Krone inittelst der Zange glühend aus dem Ofen und stellt ihn in eine Vertiefung der Hüttensohle (Mundoll genannt), welche, um den Tiegel heiß zu Erhalten, mit glühenden Kohlen gestillt ist; in diesen wird nun der Inhalt von 4 Tiegeln gegossen, der Rückstand mit dem großen Caliol, einer eisernen Kratze, tilloul, ausgekratzt. So wie ein Tiegel geleert, wird er mit neuer Beschickung, wie erzählt, besetzt, in den Brennosen zurückgetragen, und ein andrer mit geschmolznem Messing gefüllter eben so entleert etc. Sind nun 4 Tiegel in den Sammeltiegel entleert, so wird der gestillte mit einem stumpsen Besen abgekehrt, der Inhalt mit dem großen Caliol einigemal umgerührt, damit die fremden leichtern Materien aussteigen können, und die Masse selbst auch homogener werde, die Oberfläche mit dem kleinen Caliol abgeschäumt, der Abzug, écume, zur Seite geworfen; aus diesem wird durch Pochen und Waschen das enthaltne Messing gewonnen. Soll der Guss beginnen, so wird der Sammeltiegel mit der Gielszange gesalst, nach der Form getragen, und in dieselbe entleert.

[Die Form zum Gießen der Messingplatten, planches, besteht aus zweien über einander liegenden Granitplatten a, a, Fig. 22 und 23 auf Tafel XI, sie sind von 5\footn Fuss Länge, 3 F. Breite, 1 F. Höhe, und zur größern Sicherheit mit eisernen Bändern b, b umlegt, welche 2 Z. breit, 1\footn Z. stark, an den 4 Ecken mit Schraubenbolzen und Muttern zusammengezogen sind. Die Form ruht auf einer VVelle c von Eichenhols, von 3\footn F. Länge, 2\footn F. Breite und 1\footn F. Höhe, welche an beiden Enden mit Zapsen auf Lagerhölzern ausliegt, die unter der Hüttensohle d,d in der Gießgrube e,e sich befinden, welche 6\footn F. Länge, 5\footn F. Breite und 2 F. Tiefe hat, und ausgemauert ist; auf den beiden langen Seitenwänden der Grube sind die Lagerhölzer gestreckt, welche die VVellzapsen tragen. Diese sind 10 Z. lang, 18 Z. breit und 15 Z. hoch, an der Hinterkante etwas abgerundet, um das Gußgestell etwas gegen den Horizont neigen zu können. Auf der VVelle sind zwei Arme von Kreuzholz s ausgekämmt, auf welchen die untere Platte srei ausliegt, aber so,

Beschreibung der Giesstafeln, des Versahrens beim Guss. 309

dass sie nach hinten zu etwas mehr (etwa 5 Zoll) über die Welle hinausreicht, als nach vorn, um das Niedersinken beim Guss zu erleichtern. g, g Schienen, welche man an die beiden langen Seiten und Hinterseite zwischen die Gussplatten legt, um die Dicke der Gusstafel zu bestimmen. An die untere Platte ist vorn das Steinmaul h besestigt, ein Eisenblech von 6 Z. Breite, welches ungesähr die Form eines Paralleltrapezes hat, und etwas gegen die Horizontale geneigt ist, es dient, um den Tiegel beim Guss aufsetzen und das Messing bequemer eingielsen zu können. Das Steinmaul wird mit Lebm und Haaren ausgestrichen, damit das Messing nicht so schnoll abschrecke. Zum Festhalten der obern Platte auf der untern während der schrägen Stellung beim Guss dient die Armirung, sie besteht aus den Spannhölzern i, k, l, m, der eisernen Scheide, 3 bis 3\frac{1}{2}. breit, 1\frac{1}{4} Z. stark (n in der Oberansicht Fig. 23), einer Stange mit Löchern und Bolzen am obern Ende, und der eisernen Schraubenspindel o; die Art und Weise der Armirung durch die genannten Theile geht aus der Zeichnung deutlich hervor. - Um die obere Platte von der untern abheben zu können, was durchs Aufrichten auf einer der langen Seiten geschieht, dient eine eiserne Kette, die unten in 2 Ketten sich theilt, oben über eine im Gebälk angebrachte Welle sich umschlägt, an deren Rad ein Seil besestigt ist, welches durch einen Haspel in Bewegung gegetzt wird. An jeder der beiden Längenseiten der Platte sind 2 eiserne Ochsen, in welche Ketten eingehangen werden können.]

Die Giessplatten haben ebne Oberslächen, welche mit einem Ueberzug von wohl geschlagnem zähen Lehm, Kör oder Chär genannt, versehen werden; je dünner die Bekörung, desto länger hält dieselbe im Gegentheil reisst und blättert ein dickerer Ueberzug in der Hitze leichter. Ist der Kör gehörig glatt gemacht, so lässt man ihn an der Lust trocknen, und breitet dann auf der Oberstäche der untern Platte glühende Kohlen aus, legt die obere in einem Abstand von 5 bis 6 Z. darüber, um sie beide gehörig abzutrocknen, darauf wird alles rein abgefegt. Der Kör gut aufgetragen hält im Durchschnitt 15 bis 20 Güsse aus, ehe er wieder frisch aufgetragen werden muss. Vor jedem Guss wird derselbe mit dünnem Kuhmist überzogen, welcher beim Guss verbrennt, und dazu dient, das Messing in gutem Fluss zu erhalten; darauf werden beide Gießsteine gehörig auf einander gelegt, der obere gegen den untern angepresst, die ganze Vorrichtung hinten übergekippt, so dass die Platten unter einem Winkel von 30° gegen den Horizont stehen, und nun das Messing eingegossen, während ein Arbeiter stets das Oxyd mit einem brennenden Span zurückhält. So wie der Guss vollendet, ist auch das Messing erstarrt, die Platten werden wieder in die horizontale Lage gebracht, die obere sodann vermittelst der Ketten und Rad an der Welle abgehoben, und zwar so, dass sie sich um eine der beiden

310 Stückmessing, Gusmessing, Anwendung der Messingtofel.

langen Selten dreht, zu welchem Ende dort eine Eisenschiene an der untern Platte besestigt ist, die Brücke, auf welche sich die obere Platte beim Ausheben stützen kann, ohne abzurutschen. Die Messingtasel ist 2 Fuss 6 bis 9 Zoll lang, 2 F. 2 Z. breit, und 1 bis 2 Z. stark. So wie der Guss vollendet, werden die Gießplatten, um sie warm zu erhalten, mit wollnen Decken belegt, und zum künstigen Guss vorgerichtet, welcher Tag und Nacht vor sich geht, damit der Osen nicht außer Gluth komme.

[Alle 3 bis 4 VVochen müssen die Gielsplatten an den Bändern, wo die Schienen liegen, und wo sie sich nicht in demselben Maalse abnutzen als da, wo das heilse Messing hingelangt, abgeglichen werden, indem sonst diese Stellen vorstehen; dieselben werden daher abgenommen. Uebrigens sind die Gielsplatten auf beiden Seiten abgeglichen, um, wenn es nöthig wird, dieselben umwenden zu können. Man bezieht sie von Pirna. Man hat Versuche gemacht, statt der kostbaren Platten eiserne oder aus Thon gesertigte anzuwenden, allein zwischen erstern ließen sieh nie ganze tadelsreie Messingtaseln gielsen, indem das Messing von dem Eisen zu schuell abgeschreckt wurde; die letztern lieserten zwar vorzüglich gute Messingtaseln, allein sie zersprangen beim vierten oder fünsten Guls.

VVird statt Gusmessing sogenanntes Stückmessing, arcot, gesertigt, so giesst man das geschmolzne Metall nicht in einen leeren Tiegel, sondern in die mit Lehm ausgeschlagne und mit Gestübbe bestäubte Grube aus, und zerschlägt die warme Masse in kleine Stücke. Dieses Stückmessing wird von Gelbgiessern, die nicht ihr Messing eigens versertigen, gekaust und zum Guss verbraucht. Man pslegte sonst sowohl das mit Galmei, als auch das mit Zink bereitete Messing zweimal zu schmelzen, d. h. erst Rohmessing darzustellen, Mengepresse, und dieses dann nochmals zu schmelzen (mit und ohne Zusatz von etwas Zink), um Gusmessing, laiton, zu gewinnen. Bei der Anwendung von Galmei dauerte die Schmelzung, presse, von \(\frac{1}{2}\) Centner Kupser, \(\frac{1}{2}\) C. Galmei und \(\frac{1}{2}\) des Volums beider an Kohlenstaub in 7 Tiegeln 11 bis 12 Stunden, Produkt 70 bis 72 Psd. Messing.

Die Messingtaseln haben eine dreisache Anwendung, theils wird aus ihnen Draht gezogen, planche a fil, theils werden Kessel daraus geschlagen, oder sie werden zu Blech, Latun, plate, gewalzt. Zum Drahtziehen werden die Gusstaseln der Länge nach in 5 gleiche Streisen, Drahtbänder, bandes à fil, zerschnitten, wozu eine große durch Hebel in Bewegung gesetzte Schere angewendet wird; soll Latun gesertigt werden, so wird die Messingtasel in die Quere nach bestimmten Dimensionen, nach Massgabe der Bleche, zerschnitten. Die unreinen Stellen der Gustasel werden ausgeschnitten, gewalzt, und aus ihnen kleine Küchen- oder Hausgeräthe gesertigt. Aus einigen Messingwerken hat man angesangen, sür die Drahtsabrikation, statt große Platten zu sertigen, die man zer-

schneiden muls, Messingzaine zu gießen, eben so Platten von der nöthigen Größe, durch Gießen in Sandsormen, wodurch gewiß eine nicht unbeträchtliche Kostenersparung erreicht wird *).

Was den Messingdraht betrifft, so ist die Fabrikation desselben der des Eisendrahts sehr analog; die Drahtbänder werden zu verschiednen Malen gewalzt, wodurch sie in allen Dimensionen sich strecken, inzwischen mehrmals in Glühöfen **) durchgeglüht, um die durchs kalt Walzen erhaltne Härte und Sprödigkeit auszugleichen, sodann in schmale Streifen, Regal, mit Scheeren oder auf einem Schneidewerk zerschnitten, und auf den Drahtzug gegeben. Meist sind hier noch die Polterbänke mit Zangen gewöhnlich, welche die stärkern Nummern Draht verfertigen, die feinen fertigt man mittelst Leiern (Trommeln, siehe beim Eisendraht Seite 81), nachdem vorher der Draht geglüht und mit Holzessig, Meilerwasser, verdünnter Schwefelsäure, oder der Mutterlauge von Alaunwerken, welche freie Säure enthält, gebeitzt und in einer Auflösung von Weinstein und Kochsalz ausgesotten worden; die Zieheisen für die feinern Nummern haben fein polirte Löcher.

[Der zum musikalischen Gebrauch nöthige Messing- und Eisendraht wird in Berlin von einigen Künstlern versertigt, welche einen sehr hohen Grad von Vollendung ihrem Fabrikat verlieen haben, so dass derselbe einen europäischen Ruf erlangt hat.]

Das Messingblech, Latun, wurde früher blos mittelst Hämmern ausgereckt, jetzt geschieht es allgemein auf Walzwerken, was weit vortheilhafter ist, sowohl in Bezug auf die Zeitersparnifs, als auch auf die Gleichförmigkeit des Produkts. Zuerst werden die aus der Messingtafel durchs Zerschneiden erhaltnen Streisen gegläht, zu welchem Behuf Glüliösen vorgerichtet sind, welche mit Holz angeseuert werden. Der große Osen auf dem Messingwerk zu Hegermühl ist 18, der kleine 8; Fuss lang, der Feuerraum 1 F. breit und 13 F. lioch, der Glühraum 2 F. breit und 3 F. hoch, er ist durch Glühbalken vom Feuerraum getrennt; im Gewölbe des Osens sind Züge, die sich in einen Kanal vereinigen. Der große Ofen ist zu beiden Seiten mit Thürössnungen zu der Heitzung und zum Glühraum versehen, um Bleche einschieben zu können. Für 10 Centner Messingblech sind 31 Klaster Holz nöthig, doch hängt dieses Quantum von der Stärke der zu fertigenden Bleche nothwendig ab. Nach jedem Durchgang durch die Walzen wird ausgeglüht, und dann von Neuem kalt gewalzt, bis die erforderliche Stärke erreicht ist. Be-

^{*)} Hollunder's Tagebuch etc. Seite 82. "Messingwerk zu Fahraseld bei Wien."

^{**)} Hollunder a. a. O. Tafel 19.

vor die Bleche durch die Walzen gelassen werden, bestreicht man sie mit Fett, wodurch sie leichter durchgeben und glätter werden; meh dem Walzen werden die überstehenden Spitzen abgeschnitten. Abfall findet hiebei nicht weiter statt.

Nach vollendetem Walzen und nochmaligem Anglühen werden die schwarzen, mit Kupseroxyd bedeckten, Bleche gebeitzt und geschabt. Die Beitze ist zu Hegermühl die vom Freienwalder Aleunwerk erhaltne Mutterlauge. Die Bleche werden zuerst in eine schwache, d. i. schon mehrmals vervendete, Beitze senkrecht gestellt, so dass sie ganz damit bedeckt sind, und 5 bis 30 Minuten lang darin gelassen, dann in eine stärkere. Sind sie gehörig rein, so werden sie in ein Gefäss voll Wasser gelegt, von anhängender Beitze und Schmutz befreit, und zuletzt in fliesendem Wasser abgespühlt; nun erfolgt das Schaben. Hiezu wird das Blech auf einen 8 Fuß langen Arbeitsblock von Lindenbolz, welcher halbrund und 15 bis 16 Zoll breit ist, mittelst eines durch Keile angedrückten Ringes besestigt und angespannt, mit einem gebognen Messer geschabt, und zwar nicht mit der Schneide desselben, sondern mit dem Grad, den man absichtlich umlegt. Erst wird die ganze Fläche reiu geschabt, dann mit Oel bestrichen, mit einem sehr scharfen Messer Strich neben Strich geebnet; von 75 Centnern geschabten Gut werden etwa 4 C. Spähne abgeliefert. Man hat auch mechanische Schabebänke, wo nämlich, wie bei einer Eisenhobelmaschine, das auf der beweglichen Schabebank aufgespannte Blech hin und her bewegt, und so unter einem stählernen Instrument, ähnlich einem Hobeleisen, durchgezogen wird.

Man unterscheidet Roll- und Tafelmessing, ersteres umfast die stärkern Sorten Messingblech, welche in slachen Taseln in den Handel kommen, Rollmessing nennt man die dünnern Sorten, welche aufgerollt verpackt werden; die Benennungen der einzelnen Sorten sind ir · · schiednen Gegenden natürlich verschieden. - Soll Messing hart und federnd sein, so wird es nach dem letzten Ausglühen noch ein Paarmal durch die Walzen gelassen, (ähnlich dem Kupfer für Stichplatten), solches gebrauchen die Uhrmacher. - Kesselschlägerei. Ehedem wurde das Gusmessing zu den Kesseln durch Hämmer allein bearbeitet, jetzt aber walzt man die Kesselböden vor, und erst in diesem Zustand werden sie an die Kesselschlägerhütte abgeliefert. Die Bleche werden rund geschnitten, je 5 und 5 von verschiedner Größe übereinander gelegt, der Rand des untersten größten umgeschlagen, so dass dadurch ein sestes Gespann entsteht, welches nach und nach unter vier verschieden gestalteten Schwanzhämmern bearbeitet wird; diese tiefen die Kessel aus, der letzte ebnet die Schläge der erstern; zwischendurch muß wiederholentlich ausgegläht werden, zu welchem Zweck Gläbösen in der Hütte vorgerichtet sind. Seit mehrern Jahren werden zu Hegermühl auf einem Presswerk eigner Construction, auf welches der Hüttenfaktor Förster 1822 ein Patent erhielt, Kessel getieft. - Knitter- oder Rauschgold, dutck gold, d. metal, ist ein sehr dünnes Messingblech, welches aus sehr dünn gewalztem, oder geschlagnem Messingblech unter einem Hammer, der in der Minute 300 bis 400 Schläge giebt, erhalten wird; 40 bis 80 Blätter werden dabei übereinander gelegt. Durch das starke Schlagen hat es die Festigkeit und den Glanz erreicht, welche es auszeichnen. Man hat es auch, wie den unächten Lyoner Golddraht, durch Cementation von Kupfer mit Zinkdämpfen dargestellt, indem man dünnes Kupferblech, hier Kupferstäbe, in einer eisernen oder irdnen Röhre mit Zink erhitzte, wobei sich die Obersläche goldgelb särbt; dieselben werden dann zu Draht gezogen, so wie erstere ausgeschlagen. Eben so auch durch die sogenannte falsche Vergoldung, indem man Kupsergeschirr mit einem Amalgam von Zink und Quecksilber in verdünnter Salzsäure mit einem Zusatz von Weinstein ansiedet,

[Die Messingproduktion im preuß. Staat betrug im Jahr 1825 15,401 Ctr., 1826 16,905\footnote, 1827 4,692\footnote C., im Jahr 1828 sind bloß im Rheinischen Oberbergamtsdistrict 11,507 C. Rohmessing, im Jahr 1829 11,290 C. fabricirt worden. An Messingwaaren wurden dargestellt:

O	im Jahr 1828	im Jahr 1829
Oberbergamtsdistrikt	Centner	Centner
Brandenb Preuseischen	3,347½ und 2,460 Stück	3,568 und 949 Stück
Schlesischen	2112	236
Westphälischen	911	909

4,469 § C. u. 2,460 Stück, 4,713 C. u. 949 Stück. Die wichtigsten Messingsabriken im Staate sind: die zu Stolberg bei Aachen, zu Hegermühl am Finowkanal bei Neustadt-Eberswalde (Regbzk. Potsdam), zu Isersohn, Lüdenscheid u. a. a. O. m. im Regbzk. Arnsberg.]

Das Messing besitzt eine schön gelbe Farbe, welche, je mehr Zink n ihm enthalten, desto blässer, je weniger, desto mehr goldgelb ausfällt, jes ist kalt hämmerbar, lässt sich strecken, walzen, in Draht ziehen, gut bearbeiten, heiss ist es aber sehr spröde, kann in Stücke zerschlagen werden; man kann es daher nur kalt verarbeiten, nicht heiss. Specis. Gewicht 7,824 bis 8,44, je nachdem es mehr oder weniger Kupser enthält; Gusmessing von Hegermühl hat ein spec. Gewicht von 8,396. Messing dehnt sich beim Erwärmen von 0° bis 100° um:

Gulsmessing...... 0,001875 Smeaton, 1/1/2

Messingdraht...... 0,001933 »

...... 0,001885 Herbert,

es schmilst leichter als Kupfer, bei 21°. Wedgw. (weshalb es als Loth für Kupfer dienen kann), verbrennt leicht und dann vermindert sich die Menge des Zinks auf der Oberfläche, woher es dem kommt, daß es dadurch goldfarbig wird. Es oxydirt sich an feuchter Luft, setzt ebenfalls auch Grünspan an, löst sich in den Säuren leicht auf, und ist daher eben so gesthrlich als Kupfer in den Küchen. Behandelt man Messing mit verdünnter Salzsäure, so wird es dankelfarbig, weil die Säure das Zink, aber nicht so das Kupfer auflöst; umgekehrt wird das Messing blässer, wenn man es mit Aetzammoniakslässigkeit beitzt. Will man dasselbe verkupfern, so braucht man es nur in eine schwache Auflösung von Kupfervitriol zu legen, so schlägt sich Kupfer darauf nieder, oder es mit Eisendraht umvunden in verdünnte Schwefelsäure zu tauchen. Polirt man Messing mit Schwefelpulver und Kreide mit dem Polirstahl, so wird es dunkler, mehr goldfarbig.

Schon oben ist gesagt worden, das des Messing von verschiedner Farbe ist, eine Folge verschiedner quantitativer Mischungen von Zink und Kupser, denn diese lassen sich durch Abänderungen unendlich vervielsältigen. Ungesähr dürste man aber annehmen, dass auf 1 Theil Zink 2 bis 2½ Theile Kupser im Messing gerechnet werden können. Außer diesen beiden Metallen sindet sich auch nicht selten Blei, und zwar in recht guten Sorten, nach Berthier 2 bis 2,8%, selbst ein wenig Zinn, ½ bis ½%; das Blei möchte theils im Gaarkupser, theils im Osenbruch, Galmei, selbst auch wohl im Zink enthalten sein, das Zinn aber vom Schnelloth im Bruchmessing herkommen. Stolberger Messing, welches sich zum Drehen besonders eignete, bestand nach Berthier aus:

Kupfer	65,8
Zink	31,8
Blei	2,8 15
Zinn	0,25
	100,65.

Ein Zusatz von Blei macht das Messing mehr kurz (sec), (Uhrmachermessing), zur Bearbeitung auf der Drehbank geeignet, nicht aber für das Treiben und Walzen, hiezu darf es kein Blei enthalten; es kann auch dadurch verdorben werden, wenn es zu viel ist.

[Messingloth. Man bedient sich zum Löthen von Messing sowohl des Schlageloths, aus 2 Theilen Messing und 1 Th. Zink geschmolzen, oder des Schnellloths aus Messing und 2 bis 2 Zinn, auch eines aus beiden gemischten, aus 1 Messing, 2 Zink, 2 Zinn, als auch ganz vornehmlich da wo die Löthung starken Druck aushalten muss, wie beim Röhrenziehen, des vorzüglichen Silberloths (vergl. I. Seite 290). Sämmtliche Lothe werden durchs Einschütten in kaltes VVasser gekörnt, und nur

Verschiedne Legirungen v. Kupfer u. Zink. Rothes Messing. 315

in diesem Zustand angewendet. - Goldlack auf Messing. Man nimmt Gummilack, löst es in starkem Weingeist auf, filtrirt die Auflösung, setat etwas Copallack hinzu und ein wenig Curcuma - oder Orleanstinctur, bis die rechte Goldfarbe beim Auftragen erscheint, und trägt den Lack auf das angewärinte Messing auf, sobald als beim Auftragen kein Zischen mehr gehört wird. - Unter dem Namen Mosaisches Gold ist in neuerer Zeit eine Art Messing dargestellt worden, auf welches Parker und Hamilton ') ein Patent erhielten; es soll aus 100 Th. Kupfer und 52 bis 55 Th. Zink bestehen, und sich gut halten. Hicher gehört auch das Bristoler Messing, welches blassgelb aussieht, und nach Thomson aus 2 Th. Kupfer und 1 Th. Zink besteht. - In folgenden Legirungen ist noch mehr Zink im Verhältniss zum Kupfer enthalten: Bathmetal, 32 Theile Messing, 9 Th. Zink; die Knopffabrikanten in Birmingham versertigen eine fast ganz weisse Legirung, die sie Platine mennen, aus 8 Messing und 5 Zink; meist enthalten die mehresten Knöpse, wie sie z. B. Fuhrleute, Bauern tragen, eine Legirung von Kupfer, Zinn, Zink, Blei (Eisen), sie ist sehr sprode, leichtslüssig, und wird nicht selten als Schnellloth gebraucht, allein nur für solche Gegenstände, welche nicht gehämmert werden.]

Rothes Messing, Rothgus, Tombak **). Zur Versertigung von solchem Metall werden mehr als 2½ Theile Kupser auf 1 Th. Zink genommen, 5, 8, ja 10 Theile, je nachdem verschiedne Fabrikate verschiedne Metalllegirungen nöthig machen. Man sertigt auf dem Messingwerk zu Hegermühl aus 11 Kupser und 2 Zink rothes Messing, aus welchem Gusstaseln dargestellt werden, die zu Blech gewalzt eben derselben Behandlung unterworsen sind. Aus einer solchen Legirung wird das unächte Blattgold, Goldschaum, Dutch-gold, auf gleiche Weise, wie beim Gold gelehrt werden wird, geschlagen, namentlich in Nürnberg. Das rothe Messing wird zu Luxusartikeln, welche goldähnlich aussehen sollen, viel gebraucht, auch bei Maschinen zu Zapsenlagern und Buchsen für eiserne Zapsen, wo es weniger schnell sich abnutzt, als Messing.

[Man hatte sonst noch mancherlei verschieden benannte Legirungen von Zink und Kupfer, wie Prinzmetall (vom Prinzen Ruprecht von der Pfalz benannt), Pinchbeck, Similor, Manheimer Gold etc., allein jetzt sind diese Namen nur noch von historischem Werth, und die Angaben jene Legirungen darzustellen, so abweichend, dass es besser ist, sie nicht anzusühren, zumal da es keine bestimmten Grenzen giebt, in wiesern der Legirung dieser oder jener Name gegeben werden muss, und ein jeder ersahrne Künstler die Proportionen nach Verschiedenheit der Materialien und der Zwecke abändert.]

^{*)} P. A. Bd. 8. S. 78.

Tombak heisst im Chinesischen Weisskupfer, also passt dieser Name nicht für das Fabrikat, welches man damit bezeichnet.

Rothes Messing mit einem Zusatz von Zinn, oder Blei, auch von beiden zugleich, bildet die Bronze ") der neuern Zeit, im Gegensatz der antiken Bronze, welche nur aus Kupfer und Zinn in verschiednen Verhältnissen gemischt besteht, und zwar aus 97 bis 85 g K. und 3 bis 15 º Z. Aus solchen Legirungen fertigten die Alten Schwerter, schneidende Werkzeuge, Ringe, Nägel, Schilde, Münzen, Hausgeräthe etc., welche theils hart und sprode, theils aber auch durchs Abloschen weich und biegsam waren (vergleiche das bei dem Artikel "Glockenspeisse" Gesagte). Was die Metalllegirung betrifft, welche zum Guss von Statuen, Büsten, Denkmälern etc. verwendet wird, so ist deren Mischung für den günstigen Aussall sehr wichtig; enthält sie viel Zinn, so ist sie zwar leichtslüssig, allein auch spröde, und kann bei der Zusammenziehung sehr dünn gegossner Gegenstände von bedentendem Durchmesser, wie Schalen, Vasen, sehr leicht Risse bekommen, was dagegen durch einen Zusatz von Blei zum rothen Messing günstig vermieden wird. Wo dagegen solche Besürchtungen wegen der ungünstigen Spannung nicht eintreten, da ist ein Zusatz von Zinn und Blei sehr vortheilhaft, wie bei Statuen, Büsten. Berühmt sind die großartigen Güsse der Gébrüder Keller im 17ten Jahrhundert, von denen der eine die Reiterstatue des Königs Louis XIV 1699 in einem Guss vollendete, sie ist 21 Fuss hoch und ihr Gewicht 53,263 französ, Pfd.; auf eine gleiche Weise wurde später von Gor die Reiterstatue Louis XV gegossen, 163 Fuss hoch, 60,000 Pfd. an Gewicht, Nach von D'Arcet angestellten Analysen mit Bronzen von den Gebrüdern Keller bestanden dieselben, mit sehr wenigen Abweichungen, im Mittel aus 3 Versuchen, und nach 2 Analysen das Metall zur Statue Louis XV, dessen specif. Gewicht 8,482, im Mittel aus:

	Keller.	Gor.
Kupfer	. 91,40	82,45
Zink	. 5,53	10,30
Zinn	. 1,70	4,10
Blei	. 1,37	3,15
	100,00	100,00,

Eigenschaften einer guten Bronze: sie muß eine röthlichgelbe Farbe, einen seinkörnigen Bruch besitzen, sich gut seilen, ciscliren lassen, sie muß gleich gemischt und im Feuer so dünnslüssig sein, daß sie bis in die seinsten Vertiesungen der Form eindringt, und ohne Löcher und Risse den Gegenstand, der gesormt war, als ein Ganzes wiedergiebt, damit alle Nacharbeiten und Reparaturen wegsallen, welche eine Folge theils un-

^{*)} D. t. Tom. 3. pag. 507. Artikel "Bronze"; such in D. p. J. Bd. 12. 8. 104, 188. Bd. 13. 8. 45.

Eigenschaften der Bronze, antike Patina, Darstell. derselben. 317

passender Metallmischungen, theils auch Fehler in der Form, in der Wahl des Materials zu derselben etc. sind. Endlich muß eine guto Bronze auch nicht zu spröde sein, um zusällige Stöße und Reibung ohne Gesahr zu ertragen, und mit der Zeit eine schöne grüne Farbe annehmen, eine antike Patina, eine dünne Kruste von halbkohlens. Kupseroxydhydrat, welche zugleich Schutz sür das weitere Einwirken von Lust und Regen gewährt, wie man solche auf alten Bronzen sindet, welche in der Erde vergraben Jahrhunderte lang gelegen haben.

Man hat sich viel bemüht, einen solchen grünen Ueberzug durch Kunst schnell zu erreichen, man bedient sich zu dem Ende mancherlei Salze in Wasser oder Essig aufgelöst, selbst des salpetersauren Kupferoxyds. welche Flüssigkeiten mit einem Pinsel ausgetragen werden; nach dem Eintrocknen wird der angetragne Ueberzug mit Leder verrieben, wieder angetragen etc., bis eine genügende grüne Farbe sich zeigt, durch welche die schöne Bronzesarbe durchschimmert. - Hier solgen einige Angaben zur grünen Patina, patine antique, p. verte: Man löst in 27,3 Loth destillirten Essig (etwas mehr als } Quart) } Loth Salmiak, } Quentchen Sauerkleesalz ") auf; man löst Kupfer in Scheidewasser auf. verdünnt die Lösung mit Regenwasser bis zur gehörigen Wirkung, man setzt auch etwas Salmiak hinzu. Man löst 1 Th. Salmiak, 3 Th. Kochsals, 3 Th. Weinsteinrahm in 12 Th. heißen Wasser auf, und setzt 8 Th. Auslösung von salpeters. Kupferoxyd binzu. Beim Gebrauch dieser Beitzen wird dort von der Essigsäure, Sauerkleesäure und vom Salmiak. hier von dem Salmiak (und einem geringen Theil verdünntem Königswasser) das Kupser angebeitzt, in ein basisches Salz verwandelt, welches Chlorkupfer, bas. essigs. und sauerklees. Kupferoxyd sein möchte, die durch die Kohlensäure der Lust allmälig in bas, kohlens. K. übergehen dürsten. — Ueber das Bronziren von Messingwaaren siehe D. p. J. Bd. 24. S. 519.

Zum Schmelsen der Bronze wendet man Flammösen mit hohen Schornsteinen an, brennt Steinkohlen, die eine starke Flamme geben, denn rasches Einschmelsen ist nöthig, um nicht zu viel vom Zinn und Zink durch Verflüchtigung und Abbrand zu verlieren; die Metallmasse wird mit Stangen von frischem Holz gehörig gerührt, um eine gleichsörmige Mischung zu bedingen, vielleicht auch durch die sich aus dem Holz entwickelnden brennbaren Gase etwa entstandnes Oxyd zu reduciren. Kleinere Gegenstände gießt man aus Graphittiegeln. Bronzen, welche vergoldet werden sollen, müssen noch besonders eine für die Farbe des Goldes passende Mischung haben, gehörig dünn fließen, sich gut bearbeiten lassen, das Gold gut annehmen, aber auch das Goldamalgam nicht zu stark verschlucken. Hiezu eignen sich nach D'Arcet solgende Mischungen:

^{*)} Im D. t. a. a. O. ist durch einen Drucksehler die Angabe in Grammengewicht bis auf die Menge des Essigs durchaus salsch.

Kupfer 63,70 | spec. | 82 | spec. | 64,45 | spec. | 70,90 | spec. | 72,43 | spec. | 22,75 | Gew. | 24,65 | Gew. | 22,75 | Gew. | 25,50 | 8,395. | 8,215. | 2,86 | 8,542. | 3,05 | 8,392. | 2,95 | 8,275.

Die zweite und dritte Bronze fand den größten Beifall, auch die vierte und fünfte. — Man versertigt aus Bronze für die Kattundruckereien Abstreichmesser (doctors, eigentlich ductors genannt), welche in England und Frankreich üblich sind; dieselbe besteht nach Bertkier*) aus: 80 Kupfer, 10,5 Zink, 8,0 Zinn. Eine Legirung, welche von der Vitterung wenig angegriffen werden soll, hat Bate **) angegeben, aus 576 Kupfer, 59 Zinn, 48 Messing. — D'Arost die Kunst der Bronzevergoldung von Blumkof, Frankfurt a. M. 1823. — Bronzewaaren werden in großen Massen im Regbak. Arnsberg, Kreis Iserlohn gesertigt, so wie schöne Kunstwerke in Berlin von mehrern Pabriken.]

Mit Zinn. Bereits oben ist schon die Rede deven gewesen, dass die Bronze der Alten eine Legirung von Kupser und Zinn in sehr verschiednen Verhältnissen war; hin und wieder fand man aber auch etwas Zink, Silber, Eisen, Blei darin, zum Theil wohl Folgen davon, dass die Alten die Metalle auf ihre Reinheit nicht zu prüsen wußten. Seit langer Zeit sertigt man aus einer ähnlichen Legirung von Kupser und Zinn sowohl Glocken, Uhrschellen, Cymbeln, in China Gong-gongs, als auch Geschütze, Metallspiegel.

a) Ueber die Verfertigung bronzner Denkmünzen haben in neuerer Zeit D'Arcet, Chaudet, Monges und namentlich de Puymauria viele Versuche angestellt, welche das Resultat geliefert: dass die zu diesem Behuf branchbarsten Legirungen 8 bis 12 g Zinn enthalten, ein Zusatz von 2 bis 3 Zink, so wie auch von etwas Blei; in dem Verhältnis der Keller'schen Bronze, nicht nachtheilig war. Die möglichst schnell eingeschmolzne Bronze wird in Formen gegossen, schnell herausgenommen und noch heiß in kaltem Wasser abgelöscht, um sie weich zu machen; darauf wird die Medaille abgebürstet, unter den Stempel gebracht, und wie gewöhnlich geprägt; nach je 3 Stößen des Prägewerks wird die Münze ausgeglüht, in kaltem Wasser abgelöscht und wieder geprägt, bis die erwünschte Tiese erlangt ist.

Das Nähere findet man im D. t. a. a. O. pag. 529. Rapport sur les procédés chimiques et mécaniques employés par M. de Puymaurin fils, pour la sabrication des medailles de bronze, moulées et frappées. Par. 1824. 4.]

b) Glockenspeisse, Glockengut, Metall de clockes, bronze de cloches, bel metal, wird im Durchschnitt aus 78 Kupfer und 22 Zinn zusam-

^{*)} E. J. Bd. 9, 8. 28,

^{**),} D. p. J. Bd. 22, S. 366.

mengesetzt, die Legirung hat eine gelblich-grauweilse Farbe, einen sehr feinkörnigen, dichten Bruch, ist hart, spröde, leicht schmelzend, sehr dünnslüssig und sehr klingend; ein besonderer Vortheil ist noch der, dass selbst wenn die Form nicht im höchsten Grad trocken ist, dennoch keine Unglücksfälle sich leicht damit ereignen. Wegen der Dünnflüssigkeit lassen sich Inschriften, Zierrathen sehr leicht abgießen. Nach Thomson besteht die englische Glockenspeisse aus 80 Kupfer, 10,1 Zinn, 5,6 Zink, 4,3 Blei. Je mehr man Zinn zusetzt, desto spröder wird die Legirung, und kann dann den Schlägen des Klöppels beim Läuten nicht widerstehen. - Man kennt längst die chinesischen Gong-gongs (tam-tams der Franzosen), beckenartig gestaltete Instrumente, deren Boden dünn gegossen und geschlagen, welche, wenn man mit einem hölzernen mit Leder überzognen Schlägel, nach Art derer, die bei den großen Trommeln für die Militärmusik gebraucht werden, sie schlägt, einen sehr starken Ton wie eine weit größere Glocke geben. Klaproth wieß durch eine Analyse die oben angegebnen Verhältnisse von Kupfer und Zinn nach, specif. Gewicht 8,815, D'Arcet lehrte sie versertigen. Wenn man nämlich dünne Becken der Art aus obiger Glockenspeisse giesst, so sind sie glashart, taucht man sie aber glühend in kaltes Wasser, so werden sie weich, und lassen sich dann bämmern; damit sie sich aber im Boden nicht werfen, müssen sie beim Glühen und Ablöschen zweichen zwei Platten Eisenblech gelegt werden. Klingeln, Uhrschellen, Cymbeln und dergleichen werden aus ähnlichen Legirungen gegossen, welche sehr hart sind, mehr Zinn enthalten, auch wird wohl etwas Zink mit zugesetzt; auch Mörser werden daraus gesertigt, welche aber am Rand, wo das Metall dünn ist, leicht bersten. Um dies zu verhüten, hat man vorgeschlagen, diesen Theil durchs Glübendmachen und Ablöschen in kaltem Wasser weich zu machen.

c) Kanonengut (Metall im gewöhnlichen Sprachgebrauch, wo man metallne Kanonen den eisernen entgegenstellt), bronze de canons, gun-metal, wird aus Kupfer und weniger Zinn, als zur Glockenspeiße, gefertigt, da eine so große Härte und Sprödigkeit hier nachtheilig wirken würden. In verschiednen Kanonengießereien hat man abweichende Verhältnisse beobachtet, welche jedoch im Mittel auf folgendes hinausgehen: 10 Kupfer, 1 Zinn (in Frankreich 100: 11). Das Kanonenmetall ist mehr gelblich, als die Glockenspeiße, ist mäßig hart, beim langsamen Abkühlen etwas hämmerbar, nach dem Ablöschen in kaltem Wasser völlig hämmerbar, es muß der Reibung der Kugeln beim Schuß gehörig widerstehen, damit es nicht so leicht Furchen bekommt, aber auch nicht mit der Härte zu große Sprödigkeit verbinden; es muß, selbst wenn es bedeutend warm wird, wie nach anhaltendem Feuern, nicht an Härte und Zähigkeit so viel verlieren, daß es sich wirft. Unstreitig

hat aber auch die Mischung, Bereitung und Ferm des Palvers Einfinse auf die Dauer der Geschütze.

Man hat längst in Erfahrung gebracht, dass eich beim Gust der Goschütze die Metalllegirung zum Theil treunt, und eine zinnreichere weisee Legirung an den Stellen sich absondert, wo das Erkalten languam erfolgt, ähnlich als bei den Frischstücken, vergl. Seite 287. Man findet nämlich beim Ausbohren der Geschütze, beim Abschlagen der verlernen Köpfe, auf den gebrochnen Flächen weiße Körnchen, eine leichter schmelsbare Legirung, welche, wenn die übrige Masse erstarrt, sich nach dem noch flüssigen Mittel, oder nach oben hindrängt; geschieht die Abkühlung sehr schnell, wie z. B. beim Schalenguss (in gusseisernen Formen), so wird diese weiße, leichter flüssige, Metallmasse mit Gewalt aus dem Geschütz oben herausgetrieben; man kann daher auch diese Legirung durch gelinde Hitze absaigern. Nach einer Analyse von Dusseussey *) enthielt dieselbe 19 bis 212, nach Meyer **) 23,69 Zinn and 76,31 Kupfer, letztere hatte ein specif. Gewicht von 8,069, war grauweifs, zinkähnlich, sehr spröde und hart. Diese Legirung ist es, welche auch auf der Wand der Seele sichtbar wird und bald ausbrennt, das Geschütz unbrauchbar macht. Man glaubte, dass sich durch einen Zusatz von etwas Weissblech, Stabeisen, oder Zink, zum Kanonenmetall eine innigere Verbindung beider sich leicht abtrennender Metalle und eine größere Festigkeit würde erreichen lassen, allein beide sollen keine Vortheile gewähren ***). - Koechlin ****) empfiehlt Kanonenmetall zur Verfertigung von Maschinentheilen, Rädern, etc., die man zeither gewöhnlich aus Messing verfertigte.

[Meyer Ersahrungen über die Fabrikation und Haltbarkeit des eisernen und bronznen Geschützes, in E. J. Bd. 10. S. 365, 429.]

d) Spiegelmetall, metal à miroirs, speculum metal. Die Hauptbestandtheile des Spiegelmetalls sind Kupfer und Zinn im Verhältniss von fast 2:1; die Legirung muss dicht, seinkörnig, weiss und so hart sein, dass sie eine schöne Politur annimmt, und beim Abkühlen nicht Sprünge bekommt. Mudge sand, dass obige Legirung von 2 Kupser zu nahe 1 Theil Zinn am besten den Ansorderungen entspricht; für große Metallspiegel rathet er etwas weniger Zinn anzuwenden, damit nicht die Legirung sür die große Masse zu spröde werde. Edwards †) empsiehlt eine

^{*)} K. A. f. B. u. H. Bd. 11. S. 118. **) E. J. Bd. 7. S. 394.

^{***)} Dussaussoy a. a. O. S. 110. ****) V. d. G. 1828. S. 170.

^{†)} On the best Composition for reflecting specula, in Gill technologic, repository Vol. 1, pag. 240. Seite 270 sind 39 verschiedue Legirungen und deren Verhalten angegeben.

cine Legirang von 32 Kupfer, 15 bis 16 Zinn, je nach der Reinheit des erstern, einen kleinen Zusatz von Arsenik, etwa 2 Theile. Eine solche Legirung soll gehörig polirt unter allen bekannten Legirungen am besten das Licht in größter Menge zurückwersen. Giebt man zu viel Zinn hinzu. so wird die Legirang bläulichweiss, verliert den Glanz, und erscheint endlich sogar schwarz; Arsenik wird nicht gleich zu Ansang beim ersten Schmelzen zugesetzt, denn dann würde sich viel davon verflüchtigen, sondern beim zweiten Schmelzen des Metalls kurz vor dem Guss. Dasselbe bedingt eine dichtere und festere Masse, und kann selbst in einem etwas größern Verhältniß angewendet werden, bis zu 16 der ganzen Legirung, wird aber mehr zugesetzt, so läuft der Spiegel an der Luft leicht an und wird blind. Beim Zusammenschmelzen verfährt man also: das Kupfer wird in Fluss gebracht, (soll Messing hinzukommen, so wird es in das geschmolzne Kupfer gethan, und das Gemisch mit einem hölzernen Spatel wohl durcheinander gerührt, und mit schwarzem Flus bedeckt), zuletzt fügt man das Zinn hinzu, rührt um und nimmt die Masse vom Feuer und giesst sie in kaltes Wasser; die gekörnte Masse hat ein specif. Gewicht von 8,78, nach dem Zusatz von Arsenik aber 8,89, obschon Arsenik specif. leichter ist, als Kupfer und alle andern in der Legirung besindlichen Metalle. Ein Zusatz von Silber soll nachtheilig sein, indem es die Masse weniger hart macht, und daher der Schönheit der Politur Eintrag thut. - Cooper hat eine Legirung angegeben, welche thener zu stehen kommt, aus: 350 Kupfer, 165 Zinn, 20 Zink, 10 Arsenik, 60 Platin, specis. Gewicht 9,472; man schmelzt sie unter einer Glasdecke, oder schwarzem Fluss. - Little aus: 32 Kupfer, 4 Messing, 162 Zinn, 14 Arsenik, welche Masse erst granulirt, dann umgeschmolzen und zum Guss verwendet wird. - Goldshnliche Legirung 7 Loth Kupser, 3 Loth Messing, & Quentchen bestes Zinn.

[Analyse der Bronze, des Messings. Man löst ein Stückchen in 6mal so viel reiner Salpetersäure von 1,26 mit Hülfe gelinder VVärme auf, so bleibt Zinnoxyd als Hydrat ungelöst zurück; dieses wird abfiltrirt, abgesüßt, getrocknet, geglüht und gewogen. Die abfiltrirte Flüssigkeit wird dann mit VVasser verdünnt und mit schwesels. Natron vermischt, wodurch das ausgelöste Bleisalz als schwesels. Bleioxyd gefällt wird. Die absiltrirte Flüssigkeit wird dann etwas concentrirt mit Ammoniak im Ueberschuss vermischt, wodurch Eisenoxydhydrat sich vausscheidet, Kupfer- und Zinkoxyd aber ausgelöst bleiben. Um diese noch zu scheiden, wird die absiltrirte Flüssigkeit mit Aetzkali im Ueberschuss vermischt und erhitzt, wodurch Ammoniak entweicht und Kupseroxyd gefällt wird. Die nun zurückbleibende Flüssigkeit enthält noch das Zinkoxyd mit Kali verbunden, man setzt Salzsäure zu, neutralisirt beide,

21

I. 2.

322 Verzinnung von Kupfer und Messing. Mangankupfer.

und schlägt dann mittelst kohlens. Kali oder Natron das Zinkoxyd als kohlens. Salz nieder. Sämmtliche Niederschläge müssen geglüht werden.]

Verzinnung von Kupfer und Messing.

Soll ein Kupfergeräth verzinnt werden, so muß es erst durch Beitzen von allem Oxyd gereinigt werden, wozu man am wohlseilsten verdünnte Schweselsäure anwendet; hierauf wird es mit Wasser und Sand abgerieben, gespühlt, getrocknet, über glühenden Kohlen heiß gemacht, und feines englisches Zinn darin geschmolzen und unter Außtreuen von gepulverten Salmiak mit einem Wergpausch an der Metallstäche verriehen, während alle Stellen nach und nach gehörig heiß gemacht worden sind. Hiezu wird sehr wenig Zinn verbraucht, denn der Ueberzug ist sehr dunn. Statt des Salmiaks, welcher das etwa entstehende Kupferoxydul auflöst, nimmt man auch Colophonium, um auf das Oxydul reducirend zu wirken. Man glaubt durchs Verzinnen des Kupsergeschirrs die Schädlichkeit des letztern aufgehoben zu hahen, allein, wie hereits oben gezeigt worden ist, ist das Zinn selbst nicht unverdächtig, und wird sich mit Kupfer in Berührung, als + elektrisches Metall, desto rascher in Flüssigkeiten auflösen, als es sonst an sich allein nicht gethan haben würde. Daher nutzt sich dieser Ueberzug ziemlich bald ab, allein Kupfer löst sich, so lange noch metallisches Zinn auf demselben haftet, nicht auf Man hat auch eine Legirung von Zinn und Blei zum Verzinnen anwenden wollen, ebenso eine Art Schnellloth mit Wismuth, mit Zink, aber gegen alle diese ist der Einwand zu machen, dass sie der Gesundheit ungleich schädlicher sind, als reines englisches Zinn. - Das Verzinken ist auch vorgeschlagen worden, allein höchst verwerflich, weil, obschon sich kein Kupfer, welches - elektr. wird, auflöst, doch Zink, welches in Berührung mit Kupfer + el. geworden, gelöst wird, welches ebenfalls gistige Wirkungen äußert.

[Man verzinnt Stecknadeln also: nachdem sie mit verdünnter Schweselssäure gebeitzt worden, werden sie mit einer Auslösung von VVeinstein und Zinn in einem verzinnten kupsernen Kessel gekocht; durch Berührung mit dem Zinn des Kessels werden die Nadeln — elektrisch, hiedurch schlägt sich das ausgelöste, mit dem VVeinstein verbundne, Zinn am Messing nieder und bedingt die Verzinnung. Man bereitet auch mit Alaun, Kochsalz und VVeinstein eine Zinnauslösung, oder man vermischt Zinnsalz mit einer Auslösung von VVeinstein in heißem VVasser, und schüttet dieses sammt etwas gekörntem Zinn in ein Fass, welches um die Axe gedreht werden kann.]

Kupfer mit Mangan. Bergman sand, dass Kupfer mit Mangan verbunden eine röthlichweisse Legirung gebe, welche dehnbar; Rinman erhielt durchs Glühen von Kupsergranalien mit Braunstein, Kohle und Oel

angemengt, kleine weisse Körner, welche geschmeidig; als er dieselben viermal mit Braunstein auf gleiche Weise behandelt hatte, war die Legirung dem 10 löthigen Silber in Farbe gleich, liess sich kalt hämmern, war aber in der Wärme sprüde, specisisch leichter als Kupser, lief mit der Zeit an der Lust an, und wurde dunkel gesärbt. Neuere Versuche von Erdmann *) haben gleichfalls bewiesen, dass Kupsergranalien mit dem doppelten Gewicht ausgeglühten und sein gepülverten Braunstein und 10 Kohle innig gemengt, in einem Schmelztiegel sest eingedrückt, nach und nach steigender Hitze ausgesetzt, eine röthlichweiße Legirung geben, welche in Form kleiner Körner erscheint, die, wenn man mit ihnen dasselbe Verfahren wiederholt, mehr weiss werden, und alle von Rinman angegebnen Eigenschaften besitzen. Allein diese Metallmischung oxydirt sich so leicht, dass schon nach 24 Stunden eine braune Oxydhaut die Obersläche bedeckt. Ein Zusatz von 1/4 des Gewichts an Zink macht die Legirung nicht allein härter, dichter, sondern benimmt ihr auch die leichte Oxydirbarkeit. Nach Erdmann's Analyse bestand eine Metalllegirung, welche in Berlin eine Zeit lang als Weisskupfer von Zerneck u. Comp. verarbeitet wurde, aus 57,1 Kupfer, 19,7 Mangan, 23,2 Zink. Die hieraus gesertigten Waaren zeichneten sich durch eine schöne weise Farbe aus, und oxydirten sich mit Essig behandelt nicht stärker als 12 löthiges Silber.

Mit Eisen. Sowohl das Eisen kann eine kleine Menge Kupfer aufnehmen, als umgekehrt das Kupfer etwas Eisen. Robeisen wird durch einen Kupfergehalt sester, härter, zäher; Stabeisen soll durch einen Gehalt an Kupfer rothbrüchig werden. Um dies zu versuchen, ließ Karsten beim Frischen 0,5% K. zusetzen, das Eisen war ohne Tadel, hatte keine Kantenbrüche und hielt die Festigkeitsprobe aus. Bei 1% Kupferzusatz wollte die Luppe sich nicht gut schweißen lassen, einige Stäbe hielten die Probe nicht aus; die Analyse gab 0,286% K. an. Hieraus würde also hervorgehen: daß ein Zusatz von Kupfer die Festigkeit mehr vermindert, als eine gleiche Menge Phosphor.

Mit Blei. Blei verbindet sich mit Kupser in hestiger Rothglühhitze, die Legirung muss glühend schnell in Wasser abgelöscht werden, sonst trennt sie sich leicht in zwei verschiedne, in eine bleireichere schwere, und in eine kupserreichere leichte, erstere sieht bleigrau, letztere röthlich aus, (vergl. Seite 286); hierauf beruht die Möglichkeit des Saigerns, weil das Silber sich vorzüglich in der bleireichen Legirung besindet. — Mit Wismuth lässt sich Kupser leicht zusammenschmelzen, die Legirung ist spröde und blassroth.

^{*)} R. J. Bd. 1. S. 33.

Mit Nickel. Eine Legirung von Kupfer mit Nickel und Zink wird in China unter dem Namen Packfong *) gefertigt, welche auch mitunter, obschon irrthümlich, Toutenag **) genannt worden ist, indem man das eine mit dem andern verwechselte, da beide in China dargestellt werden. Nach Engström, welcher 1776 eine Analyse davon bekannt machte, sollte es aus 43,75 Zink, 15,625 Nickel und 40,625 Kupfer bestehen. Rinman und Fyse fanden auch noch Eisen darin, letzter analysirte 1821 eine Probe von einem aus China nach England gekommenen Geschirt, welches dem Silber sehr ähnlich war, vortreffliche Politur zeigte, und einen ausnehmend starken Klang besass; es war bei der gewöhnlichen Temperatur hämmerbar, in der Wärme sehr spröde, doch ließ es sich vorsichtig behandelt walzen und in mäßig starken Draht ziehen, specis. Gewicht 8,432 bei 12,5°. Er fand in 100 Theilen: 40,4 Kupfer, 25,4 Zink, 31,6 Nickel, 2,6 Eisen.

Aehnliche Legirungen wurden von Geitner im Schneeberg dargestellt, unter dem Namen Argentan, von Herrn v. Geradorff ***) in Wien, von den Gebr. Henniger in Berlin, Neusilber genannt, und von a. m. Seit länger als 80 Jahren ist eine ganz ähnliche Legirung in Suhl gesertigt und zu Gewehrgarnituren, Sporn etc. verarbeitet worden, über welches Keserstein und Müller Nachrichten mitgetheilt haben †). Frick ††) sand, dass eine Legirung von 53,4 Kupser, 29,1 Zink und 17,5 Nickel in Farbe und Klang dem 12 löthigen Silber am nächsten kommt; sie ist härter als Silber, sehr zähe, aber dehnbar, und wird durchs Ablöschen weicher, specis. Gewicht 8,556 bei 19,5°.

Derselbe stellte ferner Versuche an, um zu ermitteln, wie viel Nickel nöthig sei, um mit Kupfer eine weiße Legirang, ohne allen Zusatz von Zink, zu liefern, und fand, daß 5 Th. des letztern durch 2 Th. des erstern schon völlig weiß gefärbt werden, so daß ein Strich auf dem Probirstein wie Silber aussieht. Eine Legirung von 55,55 Kupfer, 5,55 Nickel und 38,90 Zink war dem Suhler Weißkupfer sehr ähnlich. Ein Zusatz von Eisen und Stahl zu 2 bis 2,5% macht die Legirung bedeutend weißer, aber auch härter und spröder. Das Metall muß nach dem Hämmern und Walzen ausgeglüht werden, und das Glühen darf nur bis zur Kirschrothglühhitze gehen, weil sich ein Kruste Oxyd bildet, welches durch Säuren sich nicht leicht entfernen läßt.

Das Neusilber hat den Vorzug vor mit Silber plattirten Waaren, dass es beim Abnutzen stets weiss bleibt, während letztere roth werden, dass es also länger dauert, und auch dann, wenn es eine Zeit lang be-

^{*)} Auf Deutsch Weisskupfer. **) Toutenag ist Zink (s. bei diesem).

^{***)} P. A. Bd. 8. 5. 103. †) S. n. J. Bd. 9. S. 17. ††) V. d. G. 182 1. 8. 138.

nutzt worden, immer noch einen relativ höhern Werth besitzt, und von der Fabrik wieder angekaust wird, was mit verbrauchten und unansehnlich gewordnen plattirten Waaren der Fall nicht ist. In Betress der etwanigen Schädlichkeit für den Tischgebrauch ist durch Versuche ermittelt worden, dass ein Lössel von Argentan, welcher 50 K., 31,25 Z. und 18,75 N. enthielt, mit Essig behandelt kaum 1 Gran mehr an Gewicht gerlor, als ein 12 löthiger Silberlössel; ähnlich verhielt es sich beim Betreichen mit Olivenöl, Butter. Was einen Arsenikgehalt betrist, so ist ein geringer Antheil dieses Metalls, z. B. 0,25 °, ehne allen schädlichen Einsluss, und die Bedenklichkeit zu weit getrieben, deshalb die Legirung für nachtheilig erklären zu wollen. Weit gesährlicher, als diese Geschirre, sind kupserne und messingne Küchengeräthe!

[In Frankreich ist eine Legirung von Kupfer, Zink, Zinn, Blei, Eisen, Spielsglanz sehr gewöhnlich unter dem Namen potin, aus welcher man Röhren, Hähne, Mörser, Leuchter, kurz eine große Zahl von Geräthen gielst, die man in Sand formen kann; die Farbe ist schmutziggrau, allein nach dem Abdrehen wird die Obersläche politt und dann das Ansehen verbessert. Auch sertigt man Zapsenlager aus ihr sur eiserne Zapsen.]

Kupser verbindet sich mit Sauerstoff in drei Verhältnissen:

der Natur als Rothkupfererz vor (siehe Seite 267.), kann auch durch Kunst dargestellt werden, wenn man schwarzes Kupferexyd mit ", seines Gewichts sehr dünn ausgewalzter Kupferblechstreifen in einem Schmelztiegel schichtet und dann wohl verschlossen ausglüht; bier tritt das Oxyd die Hälfte seines enthaltnen Sauerstoffs ans überschüssige Kupfer ab, und wird in Oxydul verwandelt, so auch das metallische Kupfer. Aus einem Oxydulsalz kann dasselbe durch Actzkali als Hydrat gefällt werden, es ist aber schwierig, dieses zu trocknen und von Wasser zu befreien, ohne daß es sich dabei höher oxydirt.

Das künstlich dargestellte Oxydul hat eine kupferrothe Farbe, das natürliche und dasjenige, welches sich auf dem Gaarkupfer beim Ablöschen in Wasser bildet, sicht cochenillroth aus, specif. Gewicht 5,05 bei 16°, es schmilzt in der Glühhitze, und besteht aus 88,78 Kupfer und 11,22 Sauerstoff, giebt mit Wasser ein pomeranzenfarbnes Hydrat, welches sieh leicht in Oxydhydrat an der Lust umwandelt, mit den Säuren theils sarblose neutrale, theils bräunliche basische Salze, die sich in Aetzammoniak zu sarblosen Flüssigkeiten auflösen; Aetzammoniak greist Kupfer an, und es bildet sich eine Auflösung von Oxydul in dem Al-Lali, welche, so lange die Lust keinen Zutritt hat, sarblos ist, sogleich aber blau gestebt erscheint, als der Sauerstoff der Lust oxydirend ein-

wirken kann. Kupferoxydul fürbt Glassitisse rubinreth, weinreth (vergleiche I. Seite 385, 388 beim Glas). Man pflegt auf der Oberfläche kupferner Geräthe zum bessern Ansehen derselben und um den Einflußs von Feuchtigkeit und Lust zu mindern, künstlich Oxydul zu erneugen, indem man die polirten Geräthe mit rethem Eisenexyd und Wasser Chartüncht, und einer mäßigen Hitze aussetzt, wedurch des Eisenexyd Sauterstoff aus Kupfer abgiebt, dieses in Oxydul verwandelt; der Unberzug wird denn abgespühlt, englische Kupferbronze *). Man nimus bit uns auch folgende Komposition: 4 Th. Grünspan, 4 Th. Colcother, 1 Th. Hornpulver, macht diese mit Essig zu einem Teig, trägt denselben auf das Kupfer und erhitzt die Geschiere über Steinkohlenseuer, bis der Ueberzug trocken und schwarz geworden ist, etc.

2) Kupferoxyd, Deuteside de cuivre, D. of copper, wird els Kupferschwärze gefunden, und durche Gläben und Verbreanen des K. an der Luft, durchs Glühen des salpeter-, essig- und kehlens. Oxyds erhalten. Es ist schwarz, und zwar des aus dem kohlens. Salz kohlschwarz, locker, nur das durche Verbrennen erhaltne ist dichter; specis. Gewicht des aus dem salpeters. Oxyd erhaltnen 6,09, des aus essigs. 6,4 bei 16°, es enthält 79,83 Kupfer und 20,17 Sauerst., sintert in der Hitze zusammen und kann geschmolzen werden, bildet mit Wasser ein himmelblaues Hydrat, welches sich in Ammoniak zu einer lasurblauen Flüssigkeit auflöst. Es giebt mit den Säuren die gewöhnlich vorkommenden Kupsersalze, welche im wasserhaltenden Zustand blau auch grün erscheinen, wasserleer theils weiß, theils schwarzbraun etc., von den ätzenden Alkalien und Erden, wenn diese nur in kleinen Mengen zugesetzt werden, grün, als basische Salze, gefüllt werden, bei genugsamer Menge aber himmelblau, welcher Niederschlag unter Wasser, oder beim Erwärmen in der Flüssigkeit, leicht schwarz wird; derselbe löst sich in einem Ueberschuss von Aetzkali, Natron nicht, aber in Ammoniak auf. Die Kupfersalze werden von Schwefelwasserstoffgas schwarz, von Cyaneisenkalium braun, von kohlens. Kali in der Wärme grün, von einem in die Auf lösung eingetauchten Zink-, Eisen-, Kadmium-, Blei- und Kobaltstäbchen metallisch niedergeschlagen. Das Kupseroxyd verbindet sich in der Glühhitze mit den fixen Alkalien, den Erden, treibt selbst die Kohlensäure aus, und giebt blaue und grüne Verbindungen, so wie es Glasslüsse, selbst in den geringsten Mengen, grün auch wohl blau färbt. Digerirt man Kupferspähne mit Ammoniakslüssigkeit in Gesässen, zu denen Lust Zutritt hat, so bildet sich Kupseroxyd, welches in dem Ammoniak, das an der Lust kohlensauer geworden ist, sich auflöst. Daher kann

^{•)} D. p. J. Bd. 9. 8. 470.

Kupferüberoxyd, Kohlenstoff-, Schwefelkupfer.

man einen mit Silber oder Gold plattirten Kessel prüfen, ob er völlig an allen Stellen mit jenen eilen Metallen bedeckt ist, wenn man Salmiakgeist hinzuschüttet, welcher sich sogleich färben wird, so wie das unbedeckte Kupfer angegriffen wird. Eben so wirken auch Fett, Schmalz, Oele auf die Ohersläche des K. bei freiem Luftzutritt ein, dasselbe oxydirt und löst sich in den gleichzeitig entstandnen Fettsäuren auf.

Beide Kupferoxyde dienen zum Färben des Glases, das Oxyd in der Glas-, Fayence-, Steingutmalerei als grüne Farbe, das Oxydhydrat. wenn es nur beständiger wäre, nicht so leicht Kohlensäure anzöge, und dadurch grün würde, als Malerfarbe. Zu dem Ende wird es aus kohlens. Kupferoxyd, welches man mit kochendem Wasser abgewaschen hat, durch Aetzkalilauge dargestellt, und, um es länger haltbar zu machen, nach Palmstedt's Angabe, mit Eiweiß oder Leim vermischt getrocknet. — Man bedient sich auch des Kupferoxyds zu chemischen Analysen organischer Körper.

[3) Kopferüberoxyd, Peroxide de euiore, P. of e., wird durch Behandlung von Kupferoxydhydrat mit verdünntem Wasserstossüberoxyd erhalten; donkel gelbbraun, geruch - und geschmacklos, zersetzt sich in der Wärme, löst sich nicht in Wasser auf, und wird durch Berührung mit Säuren, unter Entbinden von Sauerstossgas, in Kupseroxyd verwandelt; es soll aus 66 Kupser und 34 Sauerst, bestehen.

Kohlenstofskupfer; bereits vorn Seite 280 ist angegeben worden, dass es höchst wahrscheinlich eine solche Verbindung giebt, durch welche das Kupfer spröde und übergaar wird. Eine chemische Untersuchung hierüber ist noch nicht geliesert.]

Schwefelkupfer, Protosulfure de cuivre, Protosulfide of copper, kommt in der Natur als Kupferglanz, K.glaserz vor (siehe von Seite 267), kann auch durchs Zusammenschmelzen von Kupfer und Schwefel bereitet werden, wobei im Moment der Vereinigung ein hellrothes Licht entbunden wird (siehe I. Seite 158, 284); ferner durch Präcipitation eines Kupferoxydulsalzes mittelst Schwefelwasserstoffgas. Eine schwarzgraue Masse, leichter als Kupfer schmelzbar, oxydirt sich nur beim Erhitzen an der Luft, nicht bei der gewöhnlichen Temperatur, besteht aus 79,73 Kupfer und 20,27 Schwefel. Man bedient sich des künstlich dargestellten Schwefelkupfers zur Fabrikation von reinem Kupfervitriol, wie weiter unten bei diesem wird angegeben werden.

Das Schweselkupser kommt im Mineralreich mit andern Schweselmetallen verbunden vor, als mit 1½ Schweseleisen im Kupserkies, mit einsachem Schweseleisen im Buntkupsererz, in welchem das Schweselkupser in doppelt so großer Menge vorhanden ist, als in dem erstern; mit Schweselwismuth im Kupserwismutherz, (Schweselwismuth

+ S.blei, verbunden mit S.wissenth + S.kupfer kommt als Nadelers vor; Schweselkupser + Schweselzinn im Zinnkies (siehe beim Zinn Seite 224); serner mit Schweselzilber, Schweselspieseglans etc. — Schweselkupser sindet sich auch in Schmelzprodukten, in den Steinen beim Kupserausbringen, beim Ausschmelzen silberhaltiger Bleierze (siehe beim Blei Seite 178).

Doppeltes Schweselkupser, Deutseussure de e., D. es e., hat man am Krater des Vesuva, serner in einem seltnen Kupserers, Kupserindig genannt, angetrossen, mit Schweselspielsglanz verbunden im Schwarzerz; man erhält es durch Prücipitation eines Kupseroxydsalzes durch Schweselwasserstossas. Ein bräußichschwarzer Niederschlag, welcher nach dem Trocknen ins Grünliche sticht, seuchtes Lackmuspapier rüthet, in der Hitze zersetzbar ist, es entweicht Schwesel und schweslige Säure, einsaches Schweselkupser bleibt zurück; es besteht aus 66,3 Kupser und 33,7 Schwesel.

[Es scheint, als gebe es noch mehrers Verbindungen des Kupfers und Schwesels durch Kunst darstellbar. — Selenkupser, Séléniure de cuivre, S. of c., kommt stahlgrau von Farbe vor, leicht schmelzbar; Selenkupser — Selenblei, am Harz, so auch das Doppelte Selenkupser — Selenblei; mit Selensilber, siehe bei diesem. — Phosphorkupser beider Stosse, Ph. of c.; es giebt mehrere Verbindungen beider Stosse, man erhält sie theils durch directe Verbindung, theils durch Reduction des phosphors. Kupseroxyds mittelst Kohle, theils durch Prācipitation eines Kupsersalzes mittelst Phosphorwasserstosses. Das Phosphorkupser, durch directe Verbindung erhalten, ist hellgrau, spröde und verliert beim Calciniren unter einer Glasdecke allmälig & des ausgenommenen Phosphors, so dass nur noch 7½0 Phosphor mit K. vereint bleiben, aber auch durch keine Hitze verstüchtigt werden. Ein solches Phosphorkupser hat nach Berzelius eine stahlartige Härte, so dass daraus schneidende Instrumente gesertigt werden können.

Chlorkupfer, Protochlorure de c., Protochloride of c., salz-saures Kupferoxydul, Protomuriate, Pr.hydrochlorate de c., Pr. of c., erhält man, wenn 1 Theil Kupferspähne mit 2 Th. Quecksilbersubffmat (Doppeltem Chlorquecksilber) gemengt in einer Retorte trocken erhitzt wird, es geht Quecksilber über, und als Rückstand bleibt das wasserleere Chlorkupfer; man kann es auch durch trockne Destillation des wasserhaltenden Doppelten Chlorkupfers darstellen, wobei VVasser und Chlor übergehen.

Eine bräunlichgelbe, durchscheinende Masse, nicht flüchtig, aber sehmelzbar, besteht aus 64 Kupfer und 36 Chlor, löst sich in Salssäure auf; mit VVasser verbunden erhält man es durch Digestion des Doppelten Chlorkupfers mit Kupfer in vor dem Zutritt der Luft geschützten Gefälsen, wobei es in farblosen Krystallen anschießt, die sich in VVas-

/n

ser zu einer sarblosen Flüssigkeit auslösen, ebenso in Aetzammoniak, allein beide werden an der Lust blau, in Oxydsalze verwandelt.]

Doppelt Chlorkupfer, Deutochlorure de c., D. of c., salzsaures Kupferoxyd, Deutomuriate, D.hydrochlorate de c., D. of c., erhält man wasserhaltend durch Auflösung des Oxyds, kohlens. Oxyds in Salzsaure, des Kupfers in Königswasser; im wasserfreien Zustand durch mäßiges Erhitzen des erstern, wobei Wasser entweicht, crhitzt man aber zu hestig, so entweicht auch Chlorgas und das einsache Chlorkupser bleibt zurück. Bringt man ein sehr dünn gewalztes Streischen Kupserblech erwärmt in trocknes Chlorgas, so verbrennt es mit grünem Licht zu wasserfreien Chlorkupser.

Die wasserfreie Verbindung besitzt eine gelbbraune Farbe, zicht an der Lust Wasser an und erscheint deshalb bald wieder grün, zersliesst, besteht aus 47 Kupser und 53 Chlor. Mit 35 g Wasser verbunden bildet es smaragdgrüne Nadeln, Säulen, welche einen metallisch scharfen Geschmack besitzen, sehr leicht Wasser anziehen, zersließen, sich in Wasser und Weingeist auf lösen, letzter brennt dann mit schön grün gesürbter Flamme, weshalb man es auch zu Feuerwerken für theatralische Zwecke benutzt.

[Basisches doppelt Chlorkupfer kommt in der Natur vor als Salz-kupfererz, Atakamit, in smaragdgrünen Oktaödern, nadelförmigen Krystallen, nierförmig, in losen Körnern, (Kupfersand), undurchsichtig, wachsglänzend, spec. Gewicht 4,43, auf Gängen mit andern Kupfererzen, Eisenerzen an mehrern Punkten in Chile, Peru, auch in den Spalten vesuvischer Laven; man hat es auch einmal im sächs. Erzgebirge gefunden. Man kann es künstlich darstellen, wenn man eine Auflösung des Doppelten Chlorkupfers mit Ammoniak unvollkommen niederschlägt; ein grünliches, in VVasser unlösliches Pulver, welches scharf getrocknet 16,22 % VVasser verliert und braun wird. (In Peru wird es fein gemablen als Streusand gebraucht, Arenilla.)

Nach der Angabe von Göttling wird das sogenannte Braunschweiger Grün dadurch erhalten, dass man Kupserbleche mit einer Auslösung von Salmiak in VVasser übergießt, die grüne Masse, welche sich
nach einiger Zeit ansetzt, abkratzt, und die Digestion so lange sortsetzt,
bis alles Kupser sich in basisches Chlorkupser verwandelt hat. Allein
was jetzt unter jenem Namen in dem Handel vorkommt. ist durchaus
kein Chlorkupser, sondern nur kohlens. Kupseroxyd, mehr oder minder
mit kohlens. Erden vermengt.

Doppelt Jodkupser, Deutoiodure de c., D. of c., durch Niederschlagen eines Kupseroxydsalzes mit Jodkalium erhalten; ein schmutzig weißes, unaustösliches Pulver; mit Kupseroxyd hellgrün. — Cyankupser, Protocyanure de c., Pr. of c., weiß, in Wasser unlöslich, aber

in Actsammoniak auflöslich. Doppelt Gynukupfer, Deutosymure de c., D. of c., gelb, in Wisser unföslich, aber in Blausiure auflöslich.]

Cyaneisen - Cyankupfer, Ferrecygnete de cuivre, F. of c., blausaures Eisenoxydul-Kupferoxyd, wird durch doppelte Wahlverwandtschaft aus einem Kupferoxydsalz und Cyaneisenkalium dargestellt. Ein braunes Pulver, geruch- und geschmacklos, in Wasser und Säuren unlöslich, in Ammeniak nur zum Theil löslich. Man hat es theils in der Kattundruckerei, theils als Malerfarbe angewendet, allein es ist nicht sehr beständig. Ausgezeichnet groß ist die Empfindlichkeit des Cyaneisenkaliums als Entdeckungsmittel von Kupferoxydsalzen, indem in einer Auflösung von 60,000 Theilen Wasser das Vorhandensein eines Kupfersalzes durch obiges Resgens nachgewiesen werden kaup.

Halbkohlensaures Kupferoxyd kommt mit Wasser verbunden als Malachit vor (vergleiche vern Seite 269), sowohl krystallisirt, als krystallinisch, derb und erdig, wird theils als Erz auf Kupfer verschmolzen (der seltenste Fall), theils su Zierrathen geschliffen, auch gepulvert als Berggrün, vert de montagne, cendres vertes, (Mineralgrün) verbraucht (das Farbematerial, was jetzt unter dem Namen Mineralgrün verkaust wird, ist meistens arsenigs. Kupseroxyd, oder Scheele's Grün). Man kann das kohlens. Kupferoxyd dadurch gewinnen, dass man schwesels. Kupseroxyd auflöst, mit kohlens. Kali oder Natron fällt, und den blaugrünen Niederschlag mit heißem Wasser absüsst, zuletzt mit kochendem, wodurch derselbe dichter, fester, körniger wird und eine schön grüne Farbe annimmt; doch wird die Farbe durchs längere Kochen mit Wasser schwarzbraun, indem dann das Präparat wasserfrei übrig bleibt. Endlich ist auch der Grünspan, welcher sich auf kupfernen, bronznen, messingnen Geschirren bildet, wenn sie der seuchten Lust ausgesetzt sind, oder in der Erde lange gelegen haben, - grüne Patina, patine verte, p. antique - nichts anders, als halbkohlens. Kupferoxydhydrat. - In Ungarn, zu Herrengrund, wird es aus kupfervitriolhaltenden Grubenwassern bereitet.

Dasselbe hat eine schöne hellgrüne Farbe, ist in Wasser unlöslich, löst sich aber in kohlensaurem Wasser zu einem sauren Salze, in den Säuren auf, entbindet in der Wärme Wasser, wird braunschwarz, in der Hitze auch Kohlensäure und hinterläßt schwarzes Kupferoxyd. Es besteht aus 71,86 K.oxyd, 19,94 Ks. und 8,20 Wasser. — Im Handel kommen mancherlei Farbewaaren von bläulichgrüner Farbe vor, deren Hauptbestandtheil halbkohlens. Kupferoxyd ist, als: Bremergrün, Bremerblau, Brannschweiger Grün. Angestellte Analysen von Meisener und im Laboratorio des Gewerbinstituts haben gelehrt, dass das Bremergrün kohlens. Kupferoxyd, kohlens. Magnesia, (kohlens. Kalk),

Thonerde enthält, so dass es scheint, als sei es durch eine Präcipitation einer Auslösung von Kupservitriol, Bittersalz und Alaun durch kohlens. Kali oder Natron erhalten; der Beisatz von Magnesia und Thonerde bedingt die bedeutende Lockerheit des Präparats.

Zweidrittel kohlensaures Kupferoxyd mit Wasser kommt als Lasurerz vor (siehe vorn Seite 269) in schön dunkellasurblauen Krystallen, auch krystallinisch, derb und erdig, Bergblau, bleu de montagne, mountain-blue; man gebraucht das Erz theils zum Ausbringen von Kupfer (der seltnere Fall), theils zur Darstellung einer schönen Malerfarbe, Bergblau (Mineralblau), cendres bleues, blue verditer, (dieses ist nicht zu verwechseln mit dem Pigment, welches jetzt unter dem Namen Mineralblau im Handel vorkommt, ein mit Zinkoxyd versetztes Berlinerblau, siehe oben Seite 142). Man hat sich viel Mühe gegeben, ein dem Lasur gleiches Präparat darzustellen, welches bei gleicher Farbenfülle auch dieselbe Haltbarkeit besitzt, allein man ist meist gescheitert, denn die künstlichen Nachahmungen werden mit der Zeit grünlich.

[Die Darstellung einer solchen blauen Farbe ist folgende *): Man bereitet eine Auslösung von schwesels. Kupseroxyd von 1,32 specif. Gewicht, vertheilt 240 Quart kochend heils in Fässer, gielst 180 Quart einer siedenden Auslösung von salzs. Kalk, von 1,38 spec. Gewicht, dazu und rührt um. Hiedurch bildet sich ein Niederschlag von schwefels. Kalk und Chlorkupfer bleibt aufgelöst. Nachdem man sich überzeugt hat, dass kein beträchtlicher Ueberschuss von unzerlegtem Kupservitriol geblieben ist (im entgegengesetzten Fall wird noch salzs. Kalk hinzugebracht), zieht man die klare Flüssigkeit ab, und laugt den Rückstand gehörig aus, wodurch man an 620 Quart einer grünen Flüssigkeit von 1,16 specif. Gewicht erhält. Zugleich werden 2 Centner gebrannter Kalk mit 240 Quart Wasser gelöscht, der Brei durch eine Farbenmühle fein gerieben und durch ein Sieb gegossen; von diesem Kalkbrei wird 14 bis 14 Centner in obige Flüssigkeit geschüttet, das Gemeng wohl umgerührt, und zum Absetzen ruhig hingestellt, wodurch sich eine grüne Farbe ablagert; sollte die klare Flüssigkeit noch merklich Kupfersalz. enthalten, so setzt man noch Kalkbrei hinzu, bis Ammoniak zu jener geschüttet nur eine sehr blasse blaue Farbe erzeugt. Der Niederschlag beträgt in feuchtem Zustand etwa 🕯 Tonne, beim Trocknen entweichen 730 VVasser, so dass nur 270 übrig bleiben. Hierauf thut man & Centner seuchten Niederschlag in ein Gefäs, 2 Pfd. Kalkmilch dazu, rührt beide wohl untereinander, fügt 12 Pinte einer Auflösung von Pottasche (1,11 specif. Gewicht) hinzu und lässt das Gemeng in einer Farbenmühle durcharbeiten. Währenddem hat man 1 Pfd. Kupfervitriol in 4 Quart Wasser, ebenso & Pfd. Salmiak in 4 Quart

^{*)} D. t. Tom. 3. Artikel ,, Bleu de Montagne."

Wasser, jedes besonders aufgelüst; man schättet die gemengte Farbe in eine steinerne Flasche, die Vitriolanssoung dann, und sedann auch die Salmiakaussoung, verschließe die Flasche und schüttelt das Gemeng tüchtig durch einander.

Nach 4 Tagen schüttet man den Inhalt von 4 Krügen in ein Fala, welches 400 Quart VVasser fassen kann, und so viel Regenwasser dazu, dass es fast ganz voll ist; man rührt alles gehörig durch einander, lässt ruhig absetzen, zieht dann vermittelst eines in 3 der Höhe angebrachten Hahns die klare Flüssigkeit ab, gielst frisches VVasser auf, rührt um, lässt wieder absetzen, zieht ab ote., welches Versahren an lange wiederholt wird, bis das abgelasme VVasser nicht mehr alkalisch reagirt. Hiedurch erhält man ein sehr seines Blau, welches theilweis hauptsächlich in Breisorm, en pate, theils in Taseln in der Schatte getrocknet, in den Handel gebracht wird. Geringere Sorten werden durch einen stärkern Zusatz von Kalkmilch und Salmiak erzeugt. — Man wendet dieses künstliche Bergblau aur Darstellung blauer Zeichnenpapiere an, auch zum Malen.

Man erhält auch aus salpeters. Kupferoxyd durch Behandlung mit Schlemmkreide ein ähnliches Produkt, wie es ehedem aus der kupferhaltigen blauen Flüssigkeit, die beim Scheiden des Silbers vom Kupfer übrig bleibt, dargestellt wurde. Diese Scheidungsweise kommt jetzt im Großen nicht leicht mehr vor, da man eine beträchtlich wohlfeilere Methode kennt (siehe beim "Silber"). Man schüttete diese blaue Flüssigkeit heiß auf Schlemmkreide, bis eine blaue Farbe sieh gebildet hatte; allein nicht selten erhielt man statt einer blauen eine grüne Substanz.]

Schweselsaures Kupseroxyd, Deutosulfate de c., D. of c., Kupservitriol, Cypervitriol*), blauer V., blauer Galitzenstein, vitriol de Chypre, v. de cuivre, v. bleu, blue vitriol, kommt in Gruben-wassern susgelüst in solchen Gruben vor, in welchen Kupserglaserz oder andere Schweselkupsererze brechen, Cementwasser, vergleiche das Seite 299 Gesagte, auch sindet man ihn in alten Grubenbauten auf der Holzzimmerung auswitternd. Man benutzt die Cementwasser theils aus Cementkupser, theils auch auf Vitriol, welcher aber immer ein gemischter, eisenvitriolhaltiger ist.

Man stellt Kupfervitriol theils aus Schwefelkupfer, und zwar sowohl aus Kupferstein, welcher bei dem Kupferhüttenprozess sällt, als auch aus dem künstlich aus den Bestandtheilen gebildeten Schweselkupser, aus dem Kupferglaserz und andern Schweselkupsererzen, durchs Rösten und Auslaugen, theils aus Kupser und Schweselsäure durchs Auslösen dar.

1) Aus dem Kupferstein. Bereits oben Seite 284 ist angegeben wor-

^{*)} Also genannt, weil man im Alterthum diesen Vitriol von Cypern erhielt.

den, dass man auf den Mannsfelder Kupserhätten den gerüsteten Spurstein (Concentrationsstein) und Dünnstein nach jedem Feuer, welches er erhält, auslangt, solglich geschieht dies 6mal nach einzuder, um schwesels. Kupseroxyd auszuziehen. Die concentrirte Lauge wird nach dem Abklären in kupserne Krystallisirkessel vertheilt, in denen der Anschuss erfolgt. Die gute Mutterlauge wird dann abgelassen, die Vitriolkrusten ausgebrochen, mit Wasser abgespühlt und getrocknet; die Mutterlauge mit der Hälste Rohlauge vermischt, nochmals versotten, woraus wieder Krystalle sallen. Die Mutterlauge von diesem zweiten Anschuss wurde sodann aus schwarzen Vitriol versotten, man ließ sie in hölzernen Bottichen krystallisiren: aus der hiebei übrig bleibenden Mutterlauge (Schwarzlauge) scheidet man Cementkupser ab (siehe oben Seite 300). Allein seit mehrern Jahren wird die Bereitung des schwarzen Vitriols wegen Mangel an Absatz nicht mehr betrieben.

[Der mannsselder schwarze Vitriol krystallisirt in VVürseln, hat eine blauviolette Farbe, enthält schwesels. Kupseroxyd, Zinkoxyd, Eisenoxydul, Manganoxydul, Kobalt- und Nickeloxyd, (Kalk, Kali). Jetat verwendet man die Schwarzlauge theils zur Ansertigung von Cementkupser, theils zum Besprengen des Rostkleins statt VVasser.]

2) Aus künstlich dargestelltem Schwefelkupfer. Um recht reinen Kupservitriol zu gewinnen, verbindet man erst Kupser mit Schwesel; zu dem Ende wird Kupfer (in Ronau und Schreiberhau Gaarkupfer) in einem eigens dazu construirten Flammosen glühend gemacht, und nachdem es eine Zeit lang glühend erhalten worden, wird der Zug unterbrochen und grob zerstoßner Schwefel (etwa 3 des Gewichts) auf das Kupfer geworfen, welches sich mit ersterm rasch verbindet. Hierauf wird der Osen wieder angeseuert und durch Calcination das erzeugte Schwefelkupfer in schwefels. Oxydul und Oxyd umgewandelt, welches noch warm in mit Wasser angesüllte Bottiche geschüttet wird, oft unter Zusatz von Schweselsäure; nach 12stündiger Lösung bringt man den unaufgelösten Rückstand wieder in den Ofen, um ihn ferner der Schwefelung und Oxydation zu unterwerfen. Hiebei bildet sich, wie auch son hereits vorn Seite 300 angeführt worden ist, ohne alle Dazwischenkunst von Eisen, Cementkupfer, indem schwesels. Kupseroxydul vorhanden ist, welches unter Abscheiden von Metall in Kupferoxydsalz übergeht. ist nämlich zu bemerken, dass durch unmittelbare Verbindung von Kupser und Schwesel einfaches Schweselkupser sich bildet, welches durch die bei der Röstung erfolgende Oxydation schwesels. K.oxydul liefert, dieses geht durch jene Abscheidung von metallischem Kupser, oder durch den Zutritt der Lust in Oxydsalz über, wobei sich aber nothwendig ein grünes basisches Salz abscheiden muss, denn das Oxydulsalz enthält nur

halb so viel Säure, als zur Erzeugung von neutralem Oxydsalz ersorderlich ist, daher, wenn sich das Oxydul durch den Sauerstoff der Lust
oxydirt, nur unter Absatz von 3 basischen Salz ein neutrales sich erzeugen kann. Dieses basische kann unter Zusatz von Schweselsäure in neutrales verwandelt, oder anderweitig als grüne Farbe verwendet werden. —
Die Vitriollauge wird dann eingedampst, die heise concentrirte Lauge in
Läuterkästen geklärt und in Wachslässern krystallisirt, die Mutterlauge
der zu versiedenden Lauge mit zugesetzt, da sie nichts fremdartiges, verunreinigendes enthält.

3) Am Harz zu Goslar, auf der Silberhütte zu Mägdesprung u. s. a. O. bereitet man Kupservitriol aus gerösteten Kupserezen, die man ablaugt, von neuem röstet, ablaugt etc., allein gewöhnlich ist ein so erzeugter Kupservitriol eisen- oder zinkhaltend, indem Schweseleisen und Schweselzink mit dem Schweselkupser zusammen brechen. — Endlich wird auch noch auf andere Weise aus Absällen, Astern von der Kupserschmelze Vitriol bereitet.

Prüfung der Reinheit eines käuflichen Kupfervitriols. Ein K.vitriol, welcher ins Grünliche fällt, ist schon verdächtig, Eisenvitriol zu enthalten; dies kann man dadurch ermitteln, dass man ihn mit Salpetersäure kocht, oder mit Chlorwasser digerirt, wodurch das schwesels. Eisenoxydul in Oxydsalz verwandelt wird. Hieraus setzt man Aetzammoniak im Ueberschuss zu, wodurch Eisenoxydhydrat gefällt wird, während Kupfer- und Zinkoxyd ausgelöst bleiben. Setzt man nun Aetzkalilauge im Ueberschuss zu, und erhitzt die Flüssigkeit, so wird Kupferoxyd gesällt, und sällt dann nach dem Neutralisiren der übriggebliebenen Flüssigkeit mit Salzsäure und Präcipitiren mittelst kohleus. Natron ein weißer Niederschlag, so ist Zinkoxyd vorhanden.

[Einen eisenhaltigen Kupservitriol im Großen vom Eisen zu befreien, ist nicht räthlich, weil gemischte Vitriole, Gemenge von Kupser- und Eisenvitriol, viel verbraucht werden (siehe weiter unten). Eine Zerstörung des Eisenvitriols könnte theils durch ein vorsichtig geleitetes Brennen erreicht werden, wodurch nicht der K.vitriol, aber das schwesels. E.oxydul zersetzt wird, Schweselsäure, schweslige Säure und Wasser entweichen und E.oxyd gebildet wird, welches beim nochmaligen Auslösen im Wasser zurückbleibt, während Kupservitriol sich auslöst.

Ein anderes Mittel, aber ungleich langsamer zum Ziele führend, besteht darin, dass man die Rohlauge in Sümpsen eine Zeit lang der Einwirkung der Lust aussetzt, wodurch das schwesels. E.oxydul sich oxydirt und in hasisches schwesels. E.oxyd übergeht, welches sich als Eisenschlamm niederschlägt, und in neutrales schwesels. Oxyd, welches in der Mutterlauge ausgelöst bleibt. — Unvollkommne Scheidung.]

4) Es kann endlich auch meh durchs Kochen von altem Bruchkupfer oder von calcinirtem Schwarzkupfer mit Schwefelsäure von 1,66 K.vitriol bereitet werden, wobei eine Menge achwefligsauren Ganes sich erzeugt. Dieser Pruzels kann nur in Schwefelsäurefabriken mit Vortheil ausgeübt werden, einmal weil diese zu den wohlfeilsten Preisen verdünnte Säure haben (sie entnehmen sie aus den bleiernen Abdampfpfannen, vergl. I. Seite 170), zweitens weil sie die in Menge erzeugte schweflige Säure zur Bildung der Schwefelsäure wieder benutzen können, was gleichfalls bei der Affiairung von Silbermünzen, bei der Scheidung des Silbers vom Kupfer, eine wichtige Sache ist. — Durch diesen Pruzels erhält man das Salz meist als einen schmutzigweißen zähen Teig, wasserfrei mit überschüniger Säure vermengt, welcher sich in Wasser zu einer schön blauen Flüssigkeit auflöst; auch erzeugt sich bei Ueberschuß an Kupfer ein schwarzer Rückstand, wasserleeres § schwefels, K.oxyd, welcher sich durch einen Zusatz von Säure auflöst.

Beim Affiniren von güldischen Silbermünzen, beim Scheiden des Goldes vom Silber und Kupfer durchs Kochen mit conc. Schwestlisäure, löst sich Kupfer und Silber auf, während Gold ungelöst zurückbleibt (vergleiche den Affinirungsprozess beim Silber). Auf diesem Weg wird schr reiner Kupservitriol in bedeutenden Mengen zu Oranienburg von Hempel gewonnen. - Man bedient sich auch in Münzwerkstätten zum Weissieden der Platten der Silbermünzen der verdünnten Schweselsäure, durch welche tlas Kupferoxyd von der Oberfläche der schwärzlichen Platten aufgelöst, überhaupt die Kupsertheile von den Flächen derselben weggenommen werden, wodarch eine dünne Haut von Feinsilber künstlich erzeugt wird. Eben so erhält man auch auf Kupserhämmern etc. durchs Beitzen des Kupserblechs in verdünnter Schweselsäure, durchs Zusetzen von K.hammerschlag, K.asche (Oxyd), reinen Cypervitriol; auch könnte man sich zu diesem Behuf des Malachits, Lasurerzes bedienen, und auf solche Art mehr Vortheil aus ihnen ziehen, als wenn man sie zu Kupfer verschmelzt, da im Vitriol das Kupfer theurer verkaust wird, als im Gaarkupser.

Das schweselsaure Kupseroxyd bildet mit Wasser verbunden lasurblaue, geschoben 4seitige Taseln, specis. Gewicht 2,194, welche einen herben, ekelerregenden Metallgeschmack besitzen, hestiges Erbrechen erregen, an der Lust langsam blässer und schmutzigblau werden, etwas verwittern, in warmer Lust dagegen gauz in ein weißes Pulve zerfallen, und 36 Wasser verlieren. Kupservitriol löst sich in 4 Theilen Wasser von 15°, in 2 Th. kochendem Wasser auf, nicht in Spiritus, die Auslösung reagirt sauer, er schmilzt in der Hitze zu einer weißen Salzmasse, verliert in höhern Hitzegraden, als der Eisenvitriol, Schwesel-

336 Produktion des Kupfereitriels; gentisekter Vitriel.

stare, die sich zum größern Theil in schweflige Stare und Souerstellgas zerlegt, und hinterläßt Kupferexyd. Der K.vitriel besteht aus 81,80 K.oxyd, 32,14 Schwefels., und 36,06 Wasser.

F [Produktion von Kupfer- und gemischtem Vitriol im preuß. Staat in den Jahren

•	1828		1999	
Oberbergamtsdistrikt.	K.vitriol.	Gemischt. Vitr. Gentner.	K, vitriol. Centuer.	Gem. Vitr. Centner.
Schlesischen	. 2273	1,186	44	1,307
Niedersächs. Thüringsch.	. 1,440}	1,054	1,187	967
Rheinischen	. 2,172	<u> </u>	2,2623	•
-	3.8401	2.240	3.4931	2,274.

Kupservitriol wird in Schlesien auf dem combinisten Werk zu Ronau, zu Kamnig gesertigt, im Begbak. Merseborg zu Kupserkammerhätte
bei Hettstädt, im Regbak. Coblema au Rheinbreitenbach, zu Sternenhütte
bei Linz u. a. a. O. m. — In Oranienburg bei Berlin, in Folge der
Assination der alten Scheidemünze, gewann Hempel 1825 4 bis 5,000 C.,
auch noch jetzt wird dort K.vitriol in Folge von Assinirprozessen dargestellt.]

Gemischten Vitriol nennt man Mengungen von Kupfer- und Eisenvitriol in mancherlei hergebrachten Verhältnissen, welche ganz besonders für Färber dargestellt werden. Man unterscheidet nach altem Brauch verschieden benannte Sorten, die auf den verschiednen Werken in nicht ganz übereinstimmenden Proportionen bereitet werden. Man bedient sich zu diesem Zweck der Vitriollangen von bestimmtem Gehalt, welche zusammengemischt abgedampst und krystallisirt werden, oder man löst auch wohl beide Vitriole in bestimmten Verhältnissen auf. -Admonter *) Vitriol aus 5 Th. Eisen - und 1 Th. Kupfervitriol, Doppelter Admonter 4:1. - Bayreuther Vitriol 7:1. - Salzburger aus 17:53; letzter führt den Namen Doppelter Adler-Vitriol. -Sämmtliche gemischte Vitriole werden nur in guten Krystellen in den Handel gebracht, der Gries oder Schmant wird wieder aufgelöst, so wie auch die Mutterlauge zum neuen Sud zugegeben wird. Jeder aufgeklärte Färber bedient sich dieser Fabrikate nicht, sondern wendet Kupfer- und Eisenvitriol in dem schicklichen Verhältniss beider an, indem er dann nicht von den Vitriolsiedereien abhängig ist, nicht aus der Ungleichheit der einzelnen Posten Schaden erleidet, und übrigens auch wohlseiler seinen Zweck erreicht, denn im gemischten Vitriol wird der Eisen - und Kupservitriol theurer bezahlt, als bei gleicher Menge im nicht

^{*)} Also benannt nach Admont, in Steyermark.

337

gemischten Zustand. — Wie die Prüsung eines solchen Vitriols zu veranstalten ist, geht aus dem vorn Seite 334 Gesagten deutlich hervor.

Anwendung des Kupservitriols, so wie des gemischten V., zum Schwarzsärhen von Tuch, Wollengarn, Filz, als Reservage in der kalten Küpe, zur Bereitung des neutralen essigs. Bleioxyds, des arsenigs. Kupseroxyds, mannichsaltiger Farbewaaren, als Bremer-Blau und Grün, Braunschweiger Grün, Mineralgrün, Bergblau etc., zur Verkupserung von Eisen, (Messing, Bronze), zum Bruniren von Eisen, zum Färben des Goldes im Glühwachs der Goldarbeiter, in der Medicin u. a. m. In der neuesten Zeit hat man Kupservitriol häusig unter das Mehl gemengt und somit zu Brod verbacken, welches für die Gesundheit nachtheilig ist.

[Ueber die Versälschung des Brods mit Kupservitriol, siehe Kuhlmann in D. p. J. Bd. 39. S. 439. — Jacquemyns über die Aussindung von K. und Zinkvitriol im Brod, in P. A. Bd. 18. S. 75.]

Is achwesels aures Kupseroxyd, Sous-Deutosulsate de cuivre, erhält man durch eine unvollkommne Präcipitation des neutralen Salzes mittelst ätzender sixer Alkalien; ein grünes, in Wasser unlösliches Pulver, wird durchs Kochen mit Wasser schwarz, verliert das Wasser, besteht aus 63,91 K.oxyd, 21,55 Schwesels. und 14,51 Wasser. Außer diesem kennt man noch ein Zachwesels. Salz.]

Behandelt man Kupfervitriol mit Aetzammoniakslüssigkeit, bis der ansänglich erzeugte grüne, dann blaue, Niederschlag sich völlig wieder ausgelöst hat, so erhält man eine dunkel lasurblaue Flüssigkeit, aus welcher beim Zusatz von Spiritus schön blau gefärbte Krystalle gewonnen werden, schwefels. Kupferoxyd-Ammoniak, sogenanntes Cuprum ammoniacale. Erklärung. Es zersetzt das überschüssig angewendete Ammoniak den K.vitriol, bildet neutrales schwefels. Ammoniak und Kupferoxyd-Ammoniak, welche beide zusammen verbunden mit Hydratwasser vereint krystallisiren; Alkohol setzt man deshalb zu, um durch denselben, da man die Auslösung nicht verdampsen dars, weil sie sich sonst zersetzen würde, die Ausscheidung des Salzes aus der Flüssigkeit zu bedingen.

Es krystallisirt in geschobnen 4seitigen Säulen, von dunkelblauer Farbe, schmeckt stechend, beißend, kupfrig, riecht ammoniakalisch, löst sich in 1½ Theilen kaltem Wasser auf, zersetzt sich an der Luft, indem Ammoniak entweicht und das Kupferoxyd allmälig kohlensauer wird, weshalb auch die schön-blaue Farbe in Grün übergeht, und ein grüner Rückstand beim Auflösen zurückbleibt. Es besteht aus 27,92 Ammoniak, 32,20 Kupferoxyd, 32,58 Schwesels. und 7,30 Wasser. Man bedient sich einer Auflösung dieses Salzes als Reagens auf arsenige Säure, es schlägt nämlich die letztere aus ersterer eine grüne Verbindung nieder, arsenigs.

22

Kupferoxyd mit Wasser, Schoole's Grün; auch in der Kattundruckenei hat man es zur Darstellung von arsenigs. Kupferoxyd, einer angenehmen grünen Farbe, angewendet, allein wehlseiler kommt man zum Ziel mit K.vitriol und arsenigs. Kali.

Neutrales schwesels. Kupferexyd giebt mit schwesels. Kali, Netron Doppelsalze, in blauen Krystallen, eben so auch das & schwesels. K.exyd.

[Phosphorsaures Kupferoxyd, Deutophosphate de c., D. ef c., durch doppelte Wahlverwandtschaft aus schwefels. K.oxyd und phosphors. Natron erhalten; ein grünes, in Wasser unlösliches Pulver, welches in der Hitze braun wird, Wasser verliert, sich in Phosphorsäure auflöst, und aus 52,63 K.oxyd und 47,37 Ph.säure besteht. — Halb phosphors. Kupferoxyd mit Wasser kommt zu Libethen in Ungarn und ein noch mehr basisches zu Virneberg bei Rheinbreitenbach vor; man hat es Pseudomalachit genannt (siehe vorn Seite 269). — \$ phosphors. Kupferoxyd — \$ phosphors. Uranoxydul, Chalcolith, siehe beim Uran, Seite 265. — Halb phosphors. Kupferoxyd — halb araeniks. K.oxyd, Olivenit, siehe unter letsterm.]

Salpetersaures Kupferoxyd, Deutonitrate de c., D. of c., erhält man durchs Auflösen von Kupfer in Salpetersäure; weil die Aufeinanderwirkung sehr hestig ist, muß die Säure nicht stark sein, und müssen dieselben Vorsichtsmaaßregeln beobachtet werden, welche oben Seite 153 beim salpeters. Eisenoxyd angegeben worden sind. Man kann es auch mit Ersparniß an Säure durch Auflösen von Kupserasche in Salpetersäure darstellen.

Das Salz krystallisirt in saphirblauen säulensörmigen Krystallen, specis. Gewicht 2,174, schmeckt sehr ätzend, scharf, und zerstört organische Gebilde, zersliesst sehr leicht, löst sich in Wasser auf, die Krystalle geben durchs Erhitzen ein basisches Salz von hellgrüner Farbe, welches sich in Wasser nicht, aber in Säuren auflöst. Das neutrale Salz besteht aus 42,26 K.oxyd und 57,74 Salpeters. — Man hat es theils als Bronzirslüssigkeit, theils zur Darstellung von Bergblau verwendet, zur Gewinnung von Kupseroxyd, selbst als Aetzmittel für die Siderographie, allein dazu ist es unpassend und längst verworsen; endlich auch um Eisen zu bruniren, d. h. zu überkupsern. In der Kattundruckerei braucht man es zu Taselsarben, eben so auch als ein Oxydationsmittel für andere Metallsalze.

[} kieselsaures Kupferoxyd mit VVasser, Kieselmalachit, kommt nierförmig, traubig, derb, erdig vor, spangrün ins Himmelblaue, undurchsichtig, specif. Gewicht 2,0 bis 2,5, findet sich unter denselben Verhältnissen wie der Malachit, mit andern Kupfererzen zusammen, so im Nassauschen, am Harz, im Erzgebirge, Ungarn, Sibirien, Chile. —

kiesels. Kupferoxyd mit Wasser, Dioptas, Kupfersmaragd in smaragdgrünen Rhomboëdern, durchsichtig, glänzend, Glas- bis Perlmutterglans, specif. Gewicht 2,75 bis 3,4; im Lande der Kirgisen. — Aehnliche Verbindungen können auch durch Kunst hervorgebracht werden, wenn man Kupferoxydsalse mit kiesels. Kali fällt.]

Fünf und zwanzigstes Kapitel.

Vom Quecksilber.

Das Quecksilber, Mercure, argent vif, mercury, quicksilver, (hydrargyrum), kommt im Mineralreich sparsam vor, nur wenige Länder haben Quecksilberbergbau. Man sindet das Quecksilber theils gediegen, theils und vornämlich mit Schwesel verbunden.

Gediegnes Quecksilber, Jungfernqu., findet sich im Glimmerund Thonschiefer sparsam mit Zinnober, Silber und Silberamalgam, häufiger im ältern Sandstein, der mit Porphyr- und Grünsteinlagern wechselt, in kleinen Kügelchen, auch in den Spalten des Gesteins, so daß es beim Abbauen ausrinnt. In dem Rheinkreis des Königr. Baiern zu Mörsfeld, Landsberg bei Moschel, zu Idria, Horzowiz in Böhmen, in Spanien zu Almaden, auch in Arragonien und Valencia, in Peru, namentlich in China.

Zinnober, Schweselquecksilber, cinabre, mercure sulfuré, cinander, kommt theils in Krystallen vor, Rhomboëdern, in krystallinischen Massen, specis. Gewicht 6,7 bis 8,2, kugelsörmig, traubig, slachmuschlig im Bruch, seinkörnig, halbdurchsichtig bis undurchsichtig, Diamantglanz, cochenillroth ins Rubinrothe; auch sindet man ihn sarig und erdig, Zinnobererde scharlachroth. Er kommt trümmerweis, in größern Partieen, aus Gängen, deren Gestein ein schwarzer Thon ist, in der Gebirgsmasse verbreitet, von gediegnem Qu., Silberamalgam, Eisenerzen, Bleiglanz, Blende, Kupsererzen, Gold etc. begleitet vor. So in dem baierschen Rheinkreis am Potzberg und Landsberg bei Moschel, am Stahlberg, in Spanien, in Böhmen, in Idria im Schiesergebirge, in Krain, namentlich auch in Ungarn zu Kremniz, Schemniz, in Sachsen, Baiern, im Siegenschen, in Nassau; in China, Japan, in Mexiko, Columbien, Peru.

Lebererz, mine hépatique de mereure, hepatic mercurial-ore, ein mehr oder minder inniges Gemeng von Zinnober, Kohle, Thon u. a. m., in derben Massen, specif. Gewicht 7,1, undurchsichtig, halbmetallisch glänzend, zwischen dunkelcochenillroth und bleigran ins Schwarze, kommt mit Schieferthon und einem bituminösen mergelartigen Gestein, von Zinnober, gediegnem Qu. begleitet zu Idria vor.

340 Quecksilbererze; Gewinnung d. Qu. durch Destilliren in Retorten.

[Quecksilberhorners, mercure corné, m. muriaté, ntercurial horneore, kommt theils in schr kleinen Krystallen vor, theils angeflogen, eingesprengt, durchscheinend, starkglänzend, aschgrau, gelblichgrau, weich, findet sich mit gediegnem Qu., Zinnober, in den Räumen eines eisenschüssigen Thonsteins zu Landsberg bei Moschel, Idria, Horzowiz, Almaden. — Selenquecksilber, siehe weiter unten, Silberamalgam siehe beim Silber.]

Das gediegne Quecksilber findet sich in zu geringer Menge, als dass es für den Verbrauch hinreichend wäre, es wird daher das meiste in den Handel kommende Quecksilher aus Zinnober- und Lebererz dargestellt. Schon vor 1800 Jahren wusste man, dass aus Zinnober durchs Glühen mit gebranntem Kalk lausendes Qu. gewonnen werden kann, indem sich der Schwesel desselben mit Calcium einerseits zu Schweselcalcium verbindet, andrerseits oxydirt und etwas schwesels. Kalk entsteht, welche beide als eine Kalkschweselleber (siehe I. Seite 417) zurückbleiben, während das Qu. in Dämpsen überdestillirt. Statt des Kalkswendet man aber auch Hammerschlag an (Eisenoxydul-Oxyd), wodurch sich theils schwessligsaures Gas, theils Schweseleisen bilden.

Man bedient sich zum Ausbringen des Qu. aus den angegebnen Erzen verschiedner Oesen und Geräthe *), theils Retorten und Vorlagen in einem Galeerenosen, wie in dem Bair. Rheinkreis, theils eiserner Glocken (Kappen), unter denen das Erz erhitzt wird, wie zu Horzowiz, theils Schachtösen mit einem Aludelplan, wie zu Almaden in Spanien, theils Schachtösen und Condensationskammern, wie zu Idria.

1) Quecksilbergewinnung mittelst gußeiserner Retorten in einem Galeerenosen.

Die hiezu verwendeten Oefen sind mit 30 oder 50 Retorten besetzt, welche ganz in derselben Form wie die Vitriolölkolben (siehe I. Seite 163) gestaltet sind; sie liegen theils in einer einfachen, theils in doppelten Reihen über einander, eine jede fast \(\frac{1}{2}\) Centner Erz, welches mit \(\frac{1}{2}\), \(\frac{1}{2}\) dem Volum nach gebrannten Kalk, welcher zu Staub gelöscht worden, beschickt wird. Manche Zinnobererze enthalten schon Kalkstein als Gangart, und werden dann mit weniger Zuschlag beschickt. Die Retorten liegen fast horizontal, ein wenig nach den Vorlagen zu geneigt, diese sind irden, mit Wasser halb gefüllt, und werden nach der Beschickung der Retorten angelegt, die Fugen mit Lehm verstrichen. Sodann wird mit Steinkohlen zuerst gelind erwärmt, dann Dunkelroth, zuletzt Hellrothglühhitze gegeben; der Prozess ist meist binnen 12 Stunden vollendet. Nach dem Abgang des Feuers nimmt man die Vorlagen

^{*)} Lampadius 2, a, O. Th, 2, Bd, 3, 8, 207, Supplem, Bd, 1, 8, 169.

Ausbringen d. Qu. unter Kappen, in Schachtöfen mit Aludelplan. 341

ab, giesst das Destillat in hölzerne Schüsseln, das Wasser ab, und das Qu. in Mörser, in denen man es mit Kalkpulver, zuletzt mit Wasser abreibt, um es zu reinigen, dann trocknet man es mit Leinwand, und schlägt es zu ungesähr 1½ Centner in Hammelselle ein. Der Abgang an Schwärze, Stuppe, welcher durchs Waschen und Behandeln mit Kalk erhalten wird, (sein zertheiltes, zerschlagnes Qu., welches schwarz erscheint), wird gesammelt und ein anderes Mal mit in die Retorten geschüttet, der abdestillirte Rückstand aber wird weggeworsen. — Die jährliche Produktion beträgt etwa 400 Centner.

2) Das Ausbringen unter eisernen Kappen, in Horzowiz.

Der dort mit Thoneisenstein zusammen brechende Zinnober wird mit $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{4}$ Eisenhammerschlag beschickt, in einem Gefäss unter einer gusseisernen cylindrischen oben geschlosnen, unten aber offnen Kappe bei Steinkohlenseuer, welthes die letztere rings umgiebt, destillirt. Die Kappe ruht mit ihrem offnen untern Ende aus einer Unterlage, die in einem Wasserbehälter gelagert ist, so dass alle durch die Hitze erzeugten Gase und Dämpse von dem kalten Wasser ausgenommen und niedergeschlagen werden. Ein Osen mit 5 bis 6 Kappen ersordert 30 bis 36 Stunden Zeit, um gegen 3 Centner Erz zu verarbeiten.

3) Destillation des Quecksilbers mittelst Schachtösen und eines Aludelplans *).

Zu Almaden in Spanien wird das Qu. in Schachtösen aus dem Zinnobererz durch Destillation dargestellt, und in Aludelschnüren, die auf einer schießen Ebene, Aludelplan, liegen, ausgesangen. Diese Einrichtung schreibt sich noch von den Saracenen her, und ist bis auf die letzten Zeiten beibehalten worden, obschon, wie die Anwendung in Idria gezeigt hat, dabei Quecksilberdämpse verloren gehen. Die Gangart, in welcher das Zinnobererz zu Almaden vorkommt, ist Kalkspath und Quarz, die Gebirgsart Thonschieser, welcher ost mehrere Fuss weit von den Gängen abwärts mit Zinnober durchdrungen ist. Man scheidet 5 Sorten Erze, 1) reinen ost krystallisirten Zinnober, welcher als Farbmaterial dient, 2) derbes Scheideerz, welches sehr vielen, ost reinen Zinnober enthält, 50 bis 60 Pfd. Qu., 3) mittlere Scheidegänge, welche Z. grob eingesprengt enthalten, 20 bis 40 Pfd. Qu., 4) geringe Scheidegänge, welche blos sein eingesprengten Z. enthalten, 10 bis 20 Pfd. Qu. liesernd, 5) seinstes Grubenklein, aus demselben und Thonschlempe

^{*)} Aludein nennt man birnförmig gestaltete thönerne Geräthe, mit einer weitern Oeffnung am obern Theil und einer engern in dem verlängerten Hals. Sie werden so an einander gelegt, dass der Hals der obern in die weite Oeffnung der untern hineinragt.

werden Backsteine gestrichen, die getrocknet wie die übrigen Karne verhüttet werden.

Die Quecksilberöfen *) sind also construirt: 2 Schachtöfen mit runden Schächten stehen neben einander, so daß sie die Rückwand mit cinander gemein haben; ihnen zur Seite ist der Aludelplan, d. h. eine aufgemauerte doppelt geneigte schiefe Ebne, deren bechster Punkt auf der einen Seite mit den Abzugkantlen der Schachtöfen in einer Höhe liegt; auf der andern aber mit Rauchfängen in Verbindung steht. Jeder Ofen hat in einer gewissen Höhe einen gemauerten Rost, über welchem die Erze aufgeschüttet werden, in dem Raum darauter wird Holistener angezündet. Zuunterst werden die derben Scheideerze, welche in faustgreisen Stücken angeliefert werden, eingelegt, dann die mittlern, von Wallnufsgröße, dann die geringern, von & bis 1 Kubikzoll Größe, suletzt die Backsteine, die das Grubenklein und die Stuppe enthalten, und alte Aludeln, die mit fein zertheiltem Queckzilber und Oxyd durchdrungen, sind. Oben wird der Ofen durch ein Gewölbe geschlossen, und das Loch zum Eintragen der obersten Schichten mittelst einer Thomplatte, die mit Lehm verstrichen wird. Zwei Abzugskanäle stehen durch schmale aber hohe Oeffnungen mit dem Ofenschacht in Verbindung, durch welche beita Anseuern des Osens die Quecksilberdämpse in diese übergehen. Die Kanäle sind länglich viereckige gemauerte Räume, nach dem Ofen zu schmal, breiter nach dem Aludelplan, sie stehen durch 3 Oeffnungen mit dem erstern, und mit den Aludelschnüren in Verbindung, d. h. mit den Aludelreihen, welche je 6 für jeden Rauchfang, also 12 für jeden Ofen in parallelen Zügen neben einander liegen. Der Aludelplan ist nach der Mitte zu geneigt, und an der niedrigsten Stelle mit einem Spalt versehen, unter welchem eine Rinne schräg gelagert ist, um das aus den Aludeln aussließende condensirte Qu. aufzunehmen und nach 8 steinernen Behältern zu leiten. Indem nämlich der Ofen angeseuert wird, steigen die Dämpse mit dem Rauch des Brennmaterials im Osenschacht in die Höhe, treten in die Abzugkanäle ein und ziehen durch die Aludelschnüre, die auf der einen Hälfte des Plans abwärts, auf der andern aufwärts steigen, und mit Thon verstrichen sind; hier endigen sich dieselben in die Rauchkammern, die mit den Schornsteinen in Verbindung stehen, durch welche der Rauch abzieht, während die wenigen in den Aludeln nicht vollständig condensirten Qu.dämpfe sich noch niederschlagen.

Der Osen wird zu Ansang erst schwach, dann stark mit Reisholz angeseuert, und damit 12 bis 15 Stunden lang sortgesahren, worauf die stärkste Hitze 2 Stunden lang gegeben wird. Hieraus kühlt der Osen

^{*)} Lampad. a, a, O. Tafel 14.

Darstellung des Qu. in Schachtöfen mit Aludelplan.

ab, die Eintragethüren werden am 3ten Tag geöffnet; am 4ten Tag wird der Ofen ausgeladen und von neuem gefüllt, die Aludeln auseinander genommen, das enthaltne Qu. ausgegossen, welches in der Rinne sich sammelt und absließt. Um es von der anhängenden Schwärze zu befreien, wird es der trocknen Wäsche unterworsen, d. h. es wird aus einer wenig nach der Mitte geneigten Sohle eines Gebäudes ausgegossen, wobei es rasch nach der Mitte zu läust, wo ein steinerner Trog eingesetzt wird, während die Schwärze an der Sohle hängen bleibt; dieselbe enthält meist viele Quecksilberkügelchen, die sich nicht losmachen können; um diese zu trennen, schüttet man über die Schwärze Asche und arbeitet das Gemeng mit Krücken durch; hiebei vereinigen sich die kleinen Tröpschen zu größern und lausen auch noch ab. Das so gereinigte Qu. wird zu \(\frac{1}{2}\) Centnern in weißgaaren Kalbsellen verpackt, auch in geschmiedeten eisernen Legeln, wie es hier zum großen Theil ankommt.

[Produktion der spanischen Quecksilberhütten zu Almaden:

Seit 1524 bis 1646...... 540,000 Centuer

» 1646 » 1757...... 429,560}

» 1757 » 1803...... 460,442½ »

1,430,003½ Centner in 279 Jahren.

Ausserdem ist in den Gruben zu Huancavelica in Peru so viel Zinnober gewonnen, und Qu. daraus ausgebracht worden, dass die Menge des letztern von 1570 bis 1713 .778,089 Centner beträgt.]

4) Quecksilberausbringen in Schachtölen mit Condensationskammern in Idria *).

Zu Idria kommen die Quecksilbererze in Brandschieser vor; die erzführenden Schieser unterscheiden sich von den tauben durch dunklere
Farbe und mattes Ansehen, der taube ist stets lichter und glänzend, weit
härter; der Schieser ist an vielen Stellen mit Kalkspathadern durchzogen. Man unterscheidet: Stahlerz, Lebererz, Ziegelerz, Korallenerz,
Branderz, gediegnes Qu. und Zinnober; das erstere ist ein derbes und
durchaus reines Lebererz, Ziegelerz nennt man diejenigen Lebererze,
welche kleine Schiesertheilchen eingesprengt enthalten; das Lebererz
steht zwischen dem ersten und zweiten in der Mitte; Korallenerz sind
Schieserknoten mit Zinnober innig durchzogen, welche durch die äußere
Gestalt einige Aehnlichkeit mit rothen Korallen besitzen; Branderz ist
milder erzstührender Schieser, welcher viel Bitumen enthält, sein Erzgehalt ist verschieden. Vom gediegnen Qu. wird in der Grube selbst
wenig gewonnen, das mehrste erst bei der Ausbereitung, jährlich etwa

^{*)} Karsten's metallurgische Reise etc. Halle 1821, 8, 257 u. f.

344 Ausbereitung u. Zugutemachung d. Zinnobererze in Idrie.

10 bis 13 Centner Jungfernqueckullher, oder we diese nicht statifindet, in dem Erzbrennofen gewonnen. Die Stahl-, Leber- und Ziegeleuse kommen nicht zur Aufbereitung, sondern gehen unmittelbar zur Hitte, die ührigen werden erst der Handscheidung unterworfen, wedurch des Korallenerz ausgehalten wird, die Rückstände kommen dann auf Siebwerke, wodurch dieselben in Kernerz, was zur Hütte geht, in Pochgänge, welche gepocht werden, und taubes Erz geschieden werden. Das Pochmehl kommt auf den Schlämmgraben (Waschheerd genannt), und wird dort verwaschen, allein um nicht zu viel Erz zu verlieren, nicht so vellständig, als es sonst geschieht, weil der Holzverbrauch bei Ermern Schliechen nicht im Verhältniss steht mit dem Verlust an Erz bei der Darstellung reicherer Schlieche.

Bei der Zugutemachung der aufbereiteten Erze durch den Hättenbetrieb unterscheidet man Erze und Schlieche, weil dieselben eine verschiedne Behandlung in den Oesen ersordern; Erze, welche die Gräße einer Erbse nicht erreichen, werden den Schliechen zugerechnet. Die Hättenarbeiten sangen gewöhnlich im November an und enden im März, weil der Hüttenrauch das Gras und die Feldsrächte im Frühjahr und Sommer verderben würde, dagegen im Winter auch die Condensation der Quecksilberdämpse schneller und vollkommner geschieht. — Ansinglich bediente man sich zu Idria der Galeerenösen und Retorten, später der spanischen Oesen mit Aludelplan, 1750, sodann statt der Aludeln gemauerter enger Kanäle, bis endlich die Einrichtung getrossen wurde, die noch besteht, die Qu.dämpse in gemauerten Condensationskammern sich niederschlagen zu lassen.

Die beiden Hüttengebäude enthalten ein jedes 2 Oesen mit den Verdichtungskammern, die eine gemeinschaftliche Rückwand haben, so dals in jeder Hütte ein Doppelosen vorhanden, welcher auf beiden Seiten mit 4 Verdichtungskammern, die ebenfalls mit einer gemeinsamen Rückwand an einanderstehen, versehen sind. Der eine Doppelosen ist sur die Erze, der andere für die Schlieche bestimmt, die Verdichtungskammern sind unter sich und in jedem Hüttengebäude ganz gleich, 4eckige Räume von gleicher Höhe mit dem Ofen, sie stehen mittelst einer steinernen unterirdischen Rinnenleitung mit dem Magazin in Verbindung. In der ersten Kammer jeder Seite tritt der Rauch vom Brennmaterial mit den Quecksilberdämpsen gleichzeitig ein, hier erfolgt der erste und stärkste Niederschlag; was sich nicht verdichtet, wird durch die in der Scheidewand zwischen der ersten und zweiten Kammer, und zwar ganz unten an der Sohle dieser Wand angebrachten Oeffnungen in die zweite geleitet, muss in derselben in die Höhe steigen, um sich aus den Oessnungen, welche sich ohen in der Scheidewand zwischen der zweiten und

Construction des Qubrennosens mit Verdichtungskammern. 345

dritten Kammer besinden, in die dritte zu begeben, in dieser sich herabeenken und durch die Abzugsöffnungen, die sich unten in der Zwischenwand zwischen der dritten und vierten Kammer befinden, in die vierte Kammer treten, in welcher dann alle Dämpfe, die keiner weitern Verdichtung fähig sind, in die Höhe steigen und aus der Esse abgeführt werden. In der zweiten Kammer ist der Niederschlag noch nicht ganz unbedeutend, in der dritten schlägt sich aber sehr wenig, und in der 4ten fast gar nichts nieder. Die erste Kammer erhält die Dämpfe aus so vielen Reihen von Oeffnungen, die in der Scheidewand zwischen ihr und dem Osen liegen, als letzter Etagen besitzt; der Erzosen hat deren 2, der Schliechosen aber 3. Die Wände der Kammern sind massiv und mit Kalkmörtel überzogen, die sich bald mit Flugasche und Rus bedecken, Krätze, welche von Zeit zu Zeit abgekehrt und, wie bereits unter 3) angegeben worden ist, durchgekräckt wird, um die Qu.kügelchen davon zu trennen; das ausgekrückte Gekrätz kommt zum Schliechosen, und wird gleich dem Schliech mit durchgebrannt. Die Sohle aller Kammern fällt von binten nach vorn etwas ab, damit sich das verdichtete Qu. auf dem Boden ansammeln und in einer steinernen Rinne, welche vor den Verdichtungskammern liegt, und mit jeder Kammer durch eine Oeffnung verbunden ist, nach dem Magazin absließen kann, wo es sich in einem steinernen Behälter ansammelt. Während des Brandes sind die einzelnen Oeffnungen geschlossen, und werden erst nach Beendigung desselben und nach der Abkühlung des Ofens geöffnet, um das Qu. zu heben.

Die Oesen sind ganz ähnlich den Töpser-, Steingut-, oder Porzellanösen construirt, es sind runde Etageösen, nur mit dem Unterschied, dass die Feuerung in der untersten Etage sich besindet, welche durch einen gewölbten Rost, durch den Flamme und Rauch ziehen, von der 2ten Etage getrennt ist (ähnlich dem Steingutosen von Abrecht, siehe Tasel VII Fig. 1). Das Holz brennt auf einem ganzen söhligen Heerd, welchem die Lust aus einem unter demselben besindlichen, mit einer Thür versehenen Raum, der gewissermaßen die Stelle eines Aschenfalls vertritt, durch 4 in den Seitenmauern in die Höhe geführten Kanälen zugeführt wird, welche sich in der Höhe der Heerdsohle ausmünden. Für die Erze besteht der Osenschacht aus zwei über einander besindlichen Abtheilungen, oder Etagen, die durch ein Gewölbe mit Oessnungen, zum Durchgang der Flamme, geschieden sind. Die oberste Abtheilung hat aber ein völlig geschlosnes Gewölhe, weil der Rauch und die Dämpfe in die Verdichtungskammern geleitet werden, zu welchem Zweck in jeder Etage unter dem Gewölbe sich zu beiden Seiten Oeffnungen nach der ersten Kammer jeder Seite besinden. Ganz ähnliche Einrichtung

haben auch die Schliechöfen, kier sind aber 3 Etegen über dem Breunreum, die Gewölbe fast ganz flach geschlagen, weil sie keine so greibe Last zu tragen haben, als die in den Erzösen. Zu den einzelnen Abtheilungen sämmtlicher Oefen führen die Einsetzibüren; welche nach dem Einsetzen vermauert werden. Die Schlieche werden in Schalen von feuerfestem Thon, welche 10 Zoll im Darchmesser und 21 Z. im Lichten Tiefe haben, eingesetzt, sie fassen etwa 200. Kubikzell eder 40 Pfd. Schliech; in jede Etage komen 600 Schalen, also in 3 Etagen 1,860 gleichzeitig eingesetzt werden. Jeder Schliechbrand soll in einem Doppelofen 85 bis 90 Centner Queckstiber geben, der Schliech würde demnach zu 6 bis 78 ausgebracht. Eines Zuschlags bedarf man weder bei den Erzen, noch bei den Schliechen, weil der Kalkgehalt des Schiefers hinreicht, die Zersetzung des Zinnobers in der Brennkitze zu bewirken; die Hitze darf die Rothgluth nicht übersteigen. Zu einem Brand sollen 14 Klaster Holz zu 144 Kubiksule verbrannt werden, ein Brand kann in 3 Tagen vollendet sein, von denen einer zum Einsetzen und Feuern, der zweite zum Abkühlen, der Ste zum Heben und Austragen der Rückstände gerechnet wird, welche über die Halde gestürzt werden. - Die jetzige Produktion soll jährlich 1,500 Centner nicht übersteigen.

Da das käufliche Quecksilber nicht rein ist, sondern fremde Metalle, als Blei, Wismuth, Zink, (Silber), enthalt, so muss es zu manchen Anwendungen gereinigt werden; hiezu bedient man sich der Destillation aus Glasretorten, die man über freies Kohlenfeuer in einem Drahtkorb legt. Um die Lust vom Quecksilber abzuhalten und das Ueberspritzen zu verhüten, bedeckt man die Obersläche desselben mit Eisenfeilspähnen. An die Retorte wird eine Vorlage mit Wasser angelegt, und der Retortenhals, wenu er nicht schon an sich lang ist, durch eine papierne Röhre bis an den Wasserspiegel verlängert, damit das Quecksilber sich gehörig abkühle, ehe es ins Wasser fällt. Allein alles umdestillirte Qu. ist nicht völlig rein, es enthält, obschon weit weniger als vorher, immer noch einige anhängende flüchtige Metalle. Man kann käufliges Qu. auch dadurch etwas reinigen, dass man es mit ein wenig Salpetersäure digerirt, wodurch die fremden leichter oxydirbaren Metalle aufgelöst werden, durchs Kochen mit einer Auflösung von salpeters. Quecksilberoxyd, oder Sublimat. Will man gans reines Qu. darstellen, so pflegt man entweder künstlich bereiteten Zinnober mit Eisenseilspähnen beschickt zu destilliren, oder Quecksilbersublimat, höchstes Chlorquecksilber, in Wasser aufzulösen und mit der Hälste seines Gewichts Eisenseilspähnen, oder kleinen Nägeln, in einem eisernen Kessel zu kochen, bis alles Sublimat durch das Eisen so zerlegt ist, dass sich das letztere in Chloreisen verwandelt hat und das Qu. flüssig ausgeschieden worden. Da nämlich sowohl der

künstlich bereitete Zinnober als das Sublimat keine fremden Metalle enthalten, so müssen beide auch durch gehörige Zerlegung reines Quecksilber liefern. Durchpressen durch Sämischleder reinigt das Qu. von anhängendem Schmutz, dem Oxydhäutchen, welches die aufgelösten Metalle bedingen, ebenso das Durchtreiben durch Holz mittelst der Lustpumpe (der Qu.regen).

Das Quecksilber besitzt eine fast silberweiße, wenig ins Bläuliche spielende Farbe, ist stark glänzend, geruch- und geschmacklos, specif. Gewicht 13,5886 bei 4,1° und 13,535 bei 26° Kupffer, es gefriert unter - 39°, zieht sich stark zusammen, ist dann weich wie Blei, dehnsam, hämmerbar, erregt beim Berühren Brandblasen, gleich wie glühendes Eisen, (hier ist die Blase Folge des raschen Eindringens von Wärme in die Haut, dort des raschen Austritts aus derselben), es krystallisirt auch wohl in Oktaëdern, specif. Gewicht des gefrornen 14,4. Es verdunstet schon bei der gewöhnlichen mittlern Temperatur der Lust, besonders leicht im Vacuo des Barometers, in der Torricelli'schen Leere, wo man sehr oft, besonders wenn das Barometer von der Sonne eine kurze Zeit lang beschienen wurde, kleine Quecksilbertröpschen findet. Dass sich schon bei ganz geringen Wärmegraden Qu.dämpfe bilden, kann man dadurch beweisen, dass man in einen Kolben ein wenig Qu. giesst, und an dem Pfropsen ein Blättchen Schaumgold mittelst eines Drahts besestigt; binnen kurzem ist dieses weiss, amalgamirt, d. h. es hat sich mit Qu. chemisch verbunden. Das Qu. dehnt sich von seinem Aufthaupunkt - 39° bis zum Siedepunkt des Wassers - 100° in gläsernen Röbren vollkommen gleichförmig aus, und zwar für jeden Grad nach Celsius Thermometerskala um 1/5050 des Raums, den es bei 0° hat, für jeden Grad nach Réaumur um 1/4440; es siedet bei einem Barometerstand von 28 par. Zoll bei 360°.

Reines Qu. oxydirt sich nicht, weder beim Stehen an der Lust, noch beim Schütteln mit derselben, allein das käusliche, welches fremde, leichter oxydirbare Metalle enthält, die mit Qu. in Berührung — el. sich verhalten, setzt schnell ein dünnes schwarzgraues Oxydhäutchen ab, welches sich nach dem Wegnehmen stets wieder erneuert. Unreines Quecksilber sieht daher immer blind aus, läust nicht reinlich über weißes Papier, sondern hinterläst Schmutz, die Tropsen sind nicht rund, sondern länglich, es zieht kleine längliche Schwänzchen nach, ist weniger slüssig, daher hängt es sich auch in dünnen Lagen an Papier, Glas an. Schüttelt man Qu. noch so lange mit Lust, so wird es zwar in ein schwarzgraues Pulver verwandelt, allein dieses ist nichts anders, als sehr sein zertheiltes, zerschlagnes Qu.; ebenso wenn man es mit irgend einem Pulver innig zusammenreibt, bis alle Kügelchen dem Auge ver-

schwinden - das Tödten des Qu. -, oder mit Fett zur granen Quecksilbersalbe (Merkurialsalbe) zerreibt. Früher glaubte man, dass in allen diesen Gemengen nicht metallisches Qu., sondern Quecksilberexydal authalten wäre (Acthiops per se), was aber nicht richtig war. Qu. wird von Wasser nicht, von reiner Salzsäure fast gar nicht angegriffen, aber von Salpetersäure, Chlor, Goldscheidewasser, Schwefelsäure. Quecknilberdämpfe wirken sehr nachtheilig auf den thierischen Körper ein, sie erzeugen hestigen Speichelssus (Salivation), Mundstale, Zittern und eine bösartige Krankheit, die Merkurialkrankheit, und können durch langwierige Leiden den Tod bedingen. Daher müssen alle Gewerbtreibenden, welche zu ihrem Gewerbsbetrieb Qu. anwenden, hierauf wohl Bedacht nehmen, als: Verfertiger von Thermo- und Beremetern, Spiegelbeleger, hiebei wird Zinnamalgam erzeugt, und große Quecksilberflächen sind mit der Lust in Berührung, Vergolder, Brouzeure, Gürtler, die Goldamalgam austragen und abbrennen. Unter dem Artikel "Vergolden" soll hierüber ausführlicher die Rede sein, und sollen die von D'Arcst augegebnen Sieherungseinrichtungen näher beschrieben werden. Im Allgemeinen bemerke ich hier nur, dass alle jene Operationen, wobei Qu. dämpse gebildet werden, unter einer gut ziehenden Esse veranstaltet werden müssen, und dass man sich so stellen muss, dass man den Windzug im Rücken hat.

Anwendung des Quecksilbers: zum Amalgamationsprozess der Silbererze wird unstreitig das mehreste verwendet, in Amerika, in Sachsen zu Freiberg, in Ungarn, auch zur Entsilberung von silberhaltigen Kupserstein im Mannsseld; zum Ausziehen von Gold aus güldischen Geschicken, zum Spiegelbelegen, zur Bereitung von Goldamalgam zum Behuf der Feuervergoldung, zur Versertigung physikalischer Apparate, zur Darstellung von Zinnober, Sublimat und anderer Präparate chemischer Fabriken und Apotheken, zum Quickwasser sür Vergolder, Sécrétage sür Hutmacher u. z. a. m.

Legirungen des Quecksilbers mit andern Metallen, Amalgame. Mit Zink. Quecksilber verbindet sich mit Zink in der Wärme, man schmelzt Zink und setzt heißes Qu. zu; aus 1 Z. und 2 Qu. erhält man eine krystallisirbare Verbindung; 8 Z. und 1 Qu. geben ein sehr sprödes Amalgam. Eine Legirung von 1 Zink und 12 Qu. wird zur sogenannten falschen Vergoldung des Kupfers gebraucht, wenn man letzteres mit ersterm, Weinstein und Salzsäure kocht.

[Mit Kadmium. Schon bei der gewöhnlichen Lusttemperatur verbinden sich beide; das Amalgam krystallisirt in silberweisen Oktaödern, ist hart und brüchig, schwerer als Qu., schmilst schon bei 75°, und enthält 21,74 Kadm. und 78,26 Qu.

Mit Eisen. Beide Metalle verbinden sich nicht direct, weshalb man auch Qu. in eisernen Gesässen ausbewahren und eiserne pneumatische VVannen, eiserne Hähne sür Eudiometer etc. anwenden kann. Allein auf indirectem VVeg hat man doch Verbindungen beider erzeugt, z. B. wenn man durch glühende eiserne Röhren Qu.damps gehen lässt. — Mit Nickel, Kobalt, Mangan hat man keine Amalgame erhalten können.]

Mit Blei. Beide Metalle verbinden sich sehr leicht, besonders wenn man das Blei geschmolzen anwendet; die Amalgame sind weiß, glänzend, und nach Maaßgabe der Menge des angewendeten Bleies sest oder weich. Ein Amalgam aus gleichen Theilen krystallisirt. Specif. Gewicht eines Amalgams von 1 Raumtheil Blei und 4 Rth. Qu. bei 17° 13,1581, eines Amalg. von 1 Rth. Blei und 3 Rth. Qu. 130,397, und von 1 Rth. Blei und 2 Rth. Qu. 12,8648; das mittlere Amalgam hat die geringste Contraction erlitten; Kupsser*).

Mit Zinn. Beide Metalle vereinigen sich sehr rasch, besonders wenn man das Zinn geschmolzen hat. 1 Theil Zinn und 3 Th. Qu. geben ein in Würfeln krystallisirendes Amalgam. Dass man sich des Zinnamalgams zum Belegen gläserner Spiegel bedient, ist bereits I. Seite 382 gelehrt worden. Für gekrümmte Spiegel wendet man ein Amalgam aus gleichen Theilen Zinn, Blei und Wismuth mit dem 3fachen Gewicht jedes einzelnen an Qu. an. Glaskugeln belegt man innerlich mittelst eines slüssigen Amalgams von 1 Zinn, 1 Blei und 2 Wismuth mit 10 Qu., welches beim Herumschwenken in dem hohlen Raum der Kugel sich an das Glas anlegt, und so eine Belegung bildet, welche allmälig durch Verdampfung von Qu. fest wird. Man pflegt auch ein Amalgam von 4 Zinn und 1 Qu. in die Kugel zu tragen, diese dann bis zum Schmelzpunkt jenes zu erwärmen und dann zu schwenken. Nach Kupffer **) ist das specif. Gewicht einer Verbindung von 1 Raumtheil Qu. und 1 Rth. Zinn bei 17° 10,4729, von 1 Rth. Zinn und 2 Rth. Qu. 11,4646, von 1 Rth. Zinn und 3 Rth. Qu. 12,0257. Hieraus geht hervor: dass beide Metalle bei der Amalgamation sich ansehnlich zusammenziehen, allein in dem Verhältniss von 1 Rth. Zinn und 2 Rth. Qu. ist die Zusammenziehung = 0. - Ein Amalgam von gleichen Theilen Zinn, Zink und einem gleichen Gewicht Qu., als die ersten beiden Metalle besitzen, gebraucht man bei Elektrisirmaschinen; Kienmayer's Amalgam.

Mit Wismuth. Beide Metalle verbinden sich sehr leicht; ein Amalgam von 1 Th. W. und 2 Th. Qu. krystallisirt beim langsamen Erkalten in Oktaëdern. Das Wismuthamalgam zeichnet sich durch Dünnflüs-

^{*)} A. d. ch. et d. ph. Tom. 40. p. 300. **) A. z. O. pag. 293.

sigkeit aus, weshalb man auch oft Wismath ap andern Amalgamen sasetzt, um Dünnstüssigkeit an bedingen, (siehe beim Zismamalgam). Ein Amalgam von 1 Blei, 1 Wismuth und 3 Qu. ist so dünnstüssig, daß es durch Sämischleder gepresst werden kann. — 284 Th. Wismuth, 118 Zinn und 201 Blei, sämmtlich sein zertheilt mit 1616 Th. Qu. bei — 18° gemischt, sollen nach Döbereiner beim Amalgamiren eine Abkühlung bis — 10° erleiden. — 1 Th. Wismuth und 4 Th. Qu. geben ein Amalgam zum Belegen von Glaskugeln. — Nach Göbel ist eine Legirung von 160 Quecksilber, 175 Zinn, 310 Blei, 500 Wismuth bei 70,5° vollkommen stüssig, bei 67,5° noch weich, und erstarrt erst bei 60°; zu anatomischen Ausspritzungen brauchbar. — Musivsilber, Argent-musis, unächtes Malersilber, erhält man durchs Zusammenschmelzen von 3 Theilen Zinn 3 Th. Wismuth und einem Zusatz von 1\frac{1}{2} Th. heisen Quecksilber, um die Legirung seinreiben zu können; man gebraucht es zum Malen, Bedrucken, zur salschen Versilberung.

[Mit Kupfer. Die Vereinigung geschieht nicht direct, sondern nur indirect; man hat sie auf verschiednen VVegen versucht, unter andern dadurch, daß man reines, fein zertheiltes Kupfer, z. B. durch Reduction mit VVasserstoffgas erhalten, mit einigen Tropfen salpeters. Quecksilberauflösung anquickt, und dann mit Quecksilber anreibt und das Gemeng erhitzt; das Amalgam hat eine blassrothe Farbe.]

Quecksilber giebt mit Sauerstoff 2 Oxyde, welche beide Basen sind.

- [1) Quecksilberoxydul, schwarzes Qu.oxyd, Protoxide de mercure, Pr. of m., erhält man durch Präcipitation einer Auflösung des salpeters. Qu.oxyduls mittelst Kali oder Natron, (nicht Ammoniak, weil dieses eine eigne Doppelverbindung von Oxydul und salpeters. Ammoniak niederschlägt). Dasselbe ist ein schön schwarzes, etwas ins Graue stechendes Pulver, geruch- und geschmacklos, specif. Gewicht 10,074 bei 17°, wird durch Sonnenlicht, mäßige VVärme, durch Berührung mit Säuren, die leicht Sauerstoff aufnehmen, desoxydirt, enthält 96,2 Qu. und 3,8 Sauerstoff, giebt Salze mit Säuren, welche meist farblos, auflöslich sind, aber durch VVasser in basische unlösliche und saure lösliche geschieden werden; sie werden von Schwefelwasserstoffgas, von ätzenden Alkalien schwarz, von Salzsäure und salzs. Salzen weiß, ebenso von kohlens. Alkalien niedergeschlagen, von Jodkalium, wenn die Salze völlig neutral oder sauer, gelb, wenn sie basisch grünlich-grauschwarz; durch Zinnsalz werden sie völlig in metallisches Qu. zerlegt.
 - 2) Quecksilberoxyd, rothes Qu.oxyd, Deutoxide de mercure, Peroxide of m., rothes Präcipitat, Précipité rouge, calcined m., wird theils durch lange andauerndes Kochen von Qu. in einer langhalsigen Viole erhalten, wobei die Qu.dämpse sich allmälig oxydiren, und rothes Oxyd an den VVänden des Halses sich ansetzt (Mercur. praecipitatus

Darstellung und Eigenschaften des Quecksilberoxyds.

per se), theils und gewöhnlich durchs Erhitzen eines Gemengs von salpeters. Qu.oxyd und laufendem Qu., welches man durch längeres Zusammenreiben dargestellt hat. VVird nämlich dieses Gemeng gelind erhitzt, so zersetzt sich die Salpetersäure in Sauerstoff- und Stickstoffoxydgas, ersteres tritt an das fein zertheilte metallische Qu. und erzeugt Oxyd, während letzteres entweicht, rothe, salpetrigsaure Dämpfe bildend; das vorher mit der Säure verbunden gewesene Oxyd und das eben erzeugte bleiben zurück. Die Erhitzung in flachen Schalen oder Kolben muß so lange fortgesetzt werden, bis sich keine rothen Dämpfe mehr entwickeln, würde man aber noch länger fortfahren Hitze zu geben, so würde das Oxyd sich zu entmischen beginnen, und Sauerstoffgas sich entbinden.

Das Oxyd, durchs Kochen von Quecksilber bereitet, erscheint in kleinen, dunkel braunrothen Krystallen, auch als krystallinisches Pulver, specif. Gewicht 11,085 bei 18°, das durch Calcination bereitete ist, war es so bereitet, wie eben angegeben worden, ein rothes, ins Pomeranzengelbe stechendes, glanzloses Pulver, allein man erhält es im Handel aus einigen chemischen Fabriken in hellziegelrothen Stücken, welche aus sehr vielen kleinen glänzenden Schuppen zusammengesetzt erscheinen; man gewinnt dieselben auf jeden Fall dadurch, dass man das salpeters. Oxyd nicht mit laufendem Qu. zusammenreibt, sondern langsam zur Trockne bringt und bei allmälig vermehrter Hitze calcinirt, wobei es erst in basisch salpeters. Salz sich entmischt, von gelber Farbe, sodann langsam in Oxyd übergeht, allein leicht kann solches Präparat im Innern noch eine Spur von basischem Salz enthalten.

Das Qu.oxyd besitzt einen scharfen, metallischen Geschmack, ist in Wasser und Alkohol unlöslich, besteht aus 92,68 Qu. und 7,32 Sauerstoff, wird durch Dunkelrothglühhitze zersetzt, färbt sich vorher kirschbraun, schwarz, und zerlegt sich dann in Sauerstoffgas und Qu.dämpfe, (vergl. vorn I. Seite 74), mit Schwesel, Phosphor erhitzt explodirt es, indem es diesen Sauerstoff abtritt. Es giebt mit Wasser ein gelbes Hydrat, mit Säuren Salze, welche meist farblos sind, und wie die Oxydulsalze beim Auflösen in Wasser in saure lösliche und basische unlösliche geschieden werden, letztere haben eine gelbe, auch bräunlichrothe Farbe; die Oxydsalze werden von Schwefelwasserstoffgas schwarz, von ätzenden fixen Alkalien erst gelb, dann rothbraun, dann bei weiterm Zusatz gelb gefällt (der erste gelbe Niederschlag ist in Folge von sehr wenig zugesetztem Alkali, ein wenig basisches, der rothbraune ein sehr basisches Salz, und der letzte gelbe das Oxydhydrat), von Ammoniak aber weiss, eine Doppelverbindung von einem erzeugten Ammoniaksalz + Qu.oxyd, zuletzt auch gelb, von kohlens. Alkalien weiss, von Jodkalium scharlachroth, von Salzsäure nicht niedergeschlagen, und von Zinnsalz gänzlich in laufendes Quecksilber zerlegt. Die Oxydsalze sind die hestigsten Giste sur den thierischen Körper.]

Quecksilber verbindet sich mit Schwesel in 2 Verhältnissen:

- [1) Einfaches Schweselquecksilber, Protosulsure de mercure, Pr. of m., (Aethiops mercurialis, ac. mineralis) erhält man durch Niederschlagung eines Qu.oxydulsalzes mit Schweselwasserstosses; ein schwarzes, geruch- und geschmackloses, in Wasser unlösliches Pulver, löst sich in Kalilauge, kalter Salpetersäure auf, und giebt beim Erhitzen, unter Entbindung von Qu.dämpsen Zinnober, es theilt sich nämlich das Qu., nur die Hälste desselben verbindet sich mit dem vorhandnen Schwesel zu Doppelt Schweselquecksilber, die andere Hälste wird srei; es besteht aus 92,63 Qu. und 7,37 Schwesel.]
- 2) Doppelt Schweselquecksilber, Deutosulfure de m., Pers. of m., Zinnober, cinabre, cinabar, vermillon, kommt in der Natur vor theils in Krystallen, theils krystallinisch, derb und erdig. Die reinsten Stücke werden als Farbe benutzt, Bergzinnober, das übrige auf Quecksilber verhüttet, vergleiche oben Seite 340. Den mehresten Zinnober versertigt man in chemischen Fabriken, namentlich in Holland, Idria u. a. a. O. m. Man stellt Zinnober theils aus trocknem, theils aus nassem Weg dar, nach erster Weise bei weitem den meisten.

Man verfährt in Holland also *): Man bringt 150 Theile Schwesel in einem eisernen Geräth zum Schmelzen, und setzt in Portionen 1080 Theile erwärmtes Quecksilber hinzu, während das Ganze gehörig gemengt wird. Hiebei ersolgt zuweilen eine Entzündung, wenn die Arbeiter aber sorgfältig sind, entsteht sie nicht; (diese Entzündung dürste die Folge einer eintretenden chemischen Verbindung beider Stoffe sein, wobei Wärme- und Lichtentwickelung stattsindet). Die schwarze Masse, Schweselquecksilber von derselben Zusammensetzung als der Zinnober, höchstens ein wenig überschüssigen Schwesel enthaltend, wird nun fein gerieben und in 30 bis 40 kleine irdne Kraken gefüllt, deren jede 13 Pfd. Wasser sassen kann, um es zum Gebrauch auszubewahren. Die fernere Bearbeitung besteht in einer Sublimation, zu welchem Zweck drei große seuerseste, irdne Sublimirgesüsse dienen, die man vorher noch mit einem Beschlag überzieht, und auf eigens construirte Feuerungen bringt, so dals sie zu 🕏 ihrer Höhe durch eine gulseiserne, ringförmig ausgeschnittne Platte in die Feuerung hinabreichen und von der Flamme umspült werden. Anfangs gieht man nur gelindes Anwärmseuer mit Tork so wie sie rothglühen, schüttet man in jedes der 3 Geschirre eine Kruke voll schwarzes Schwefelquecksilber, hernach 2, 3 und so fort gleichzeitig in jedes Geschirr, was von der stärkern oder schwächern Entzündung

abhān-

^{*)} D. t. Tom. 5. pag. 287. "Cinabre", und in dem J. d. k. k. p. 1. Bd. 8. 8. 304.

abhängig ist, die dann erfolgt; manchmal schlägt die Flamme 4 bis 6 Fuls boch aus dem irdnen Geschirr. Sobald sich diese etwas vermindert hat. bedeckt man das Sublimirgeräth mit einer Eisenplatte von 1 k Zoll Stärke und 1 Quadratfals Größe. Auf diese Weise trägt man in 34 Stunden in die 3 Sublimirgeschirre die ganze Portion des schwarzen Schwefelquecksilbers, in jedes 410 Pfd., verstärkt dann das Feuer gehörig, und unterhält es bis zur Beendigung der Sublimation, wozu 36 Stunden Zeit erforderlich sind. Ob das Feuer zu stark oder zu schwach, erkennt man daran, ob beim Aufheben der eisernen Platte die Flamme mehrere Fus hoch aus dem Gestis herausschlägt, oder kaum sichtbar ist und nur bis an den Rand desselben außteigt. Die Hitze ist gerade recht, wenn in obigem Fall die Flamme nicht höher als einige Zoll hoch aus dem Gefäs lebhaft herausschlägt. - In den letzten 36 Stunden rührt man alle 2 oder & Stunden die Masse, um die Sublimation zu beschleunigen; nach dem Erkalten werden die Sublimirgeräthe abgehoben, zerschlagen, und aus jedem 400 Pfd. Zinnober gewonnen, also nur 10 Pfd. Verlust. An die Eisenplatte setzt sich kein Zinnober an, ausgenommen gegen das Ende der Sublimation.

[Die schwarze Masse, aus welcher durch Sublimation der Zinnober erseugt wird, ist, wie schon gesagt, eine chemische Verbindung von Quund Schwesel, und zwar Zinnober mit einem kleinen Ueberschuss an Schwesel, welcher herausbrennt. Man muss daher annehmen, dass es schwarzen und rothen Z. giebt, von gleicher chemischer Zusammensetzung, und dass die Farbe nur von der Art der Aggregation der Theile abhängig ist. Brunner untersuchte einen reinen schwarzen Zinnober und sand ihn eben so zusammengesetzt, als den rothen.]

In Idria fertigt man nach Scholz's *) Angabe jährlich etwa 1000 Centner nach folgender Art: man lässt 42 Pfd. Quecksilber und 8 Pfd. sein gepulverten Schwesel in ein Fass schütten, welches im Innern vorspringende Leisten hat, und durch ein Mühlwerk im Sommer 2 im Winter 3 Stunden lang umgehen, wodurch sich beide Stosse sehr innig mengen und zum Theil wohl auch schon chemisch verbunden haben. Darauf füllt man diese schwarze Masso zu einem Centner in gusseiserne Kolben, um durch gelinde Hitze theils das hygroskopische Wasser, theils den überschüssigen Schwesel abzudampsen, wobei mitunter Explosionen stattsinden; während dem sind die Kolben nur locker mit eisernen Helmen bedeckt. Man kann sich eiserner Kolben ohne Gesahr der Zersetzungdes Zinnobers bedienen, indem sich sehr bald eine Kruste von Schweseleisen bildet, die sodann keinen Einslus auf den Zinnober hat. Nach

^{*)} Lehrb, d. Chemie Bd. 1. 8. 690.

dem Abdampfen wird die Masse aufgebekert, Irdas Halme aufgesetat irdne Vorlagen augelegt und das Fouer verstürkt. Nach 8 bis 4 Stunden neigt sich eine Flamme an dem Helmrohr, das Zeichen der vollendeten chemischen Verbindung und beginnenden Sublimation. Nen werden die Fugen vollkommen verkittet, und so lange gefeuert, bis das Flümmehen klein wird und unterbrochen erscheint; darauf wird der Helm abgeneunmen, zerschlagen, der rothe Stücksinnober vom schwarzen Zimober durch ein Messer getrennt; 600 Pfd. schwarzes Gemeng geben durchschnittlich 560 Pfd. reinen Stückzinnober, 17 Pfd. Abfaile, welche einer neuen Sublimetion unterworfen werden massen. Der Stückzinnober wird zerklepft, mit Wasser zwischen horizontalen Mühlsteinen vermahlen, und dieses mehrmals wiederholt, der gemahlne Zinneber dann geschlemmt. Sell es Vermillon, Malerzinnober werden, so kocht man den gemahlnen Z. mit Pottaschenlauge in eisernen Kesseln, oder übergießt ihn mit dieser in den Waschbottichen, wobel sich eine Schwefelleber bildet, Schwefelquecksilber - Schweselkalium, wodurch der lose, ungebundne Schwesel entfernt wird. Nach dem sorgfältigsten Aussülsen, Trocknen, Zerreiben, Beuteln ist derselbe als Handelswaare fertig. Statt der Pottaschenlange hat man auch gefaulten Urin, Ammoniak zur Digestion angewendet. Der Nalerzinnober wird oft durch Ziegelmehl, Mennige, Colcothar verfälscht.

[Reiner Z. muss sich ohne Rückstand verslüchtigen, jene genannten Versälschungsmittel bleiben aber, da sie nicht flüchtig sind, zurück. Bringt man den Rückstand auf eine Kohle vors Löthrohr, so wird die Mennige reducirt und giebt ein Bleikorn, auch wird, wenn man denselben mit Salpetersäure übergießt, die Mennige theils als Bleioxyd gelöst, theils als braunes Ueberoxyd zurückbleiben. VVar es Colcothar, so löst sich derselbe in Salpetersäure in der VVärme auf, und giebt sich dann durch die beim Eisen angesührten Reactionen zu erkeunen, während Ziegelmehl in der Säure unlöslich ist.]

Auf nassem Weg stellt man Zinnober entweder durch lange andauerndes Schütteln von Quecksilber mit Schweselleberauslösung (auch Schweselammonium) dar, zu welchem Endzweck man die Gesisse and das Gatter von Sägemühlen besestigt, wie es in der bairischen Rheinprovinz geschieht *); oder man bedient sich zur Beschleunigung des Prozesses der Wärme. Kirekhoff lehrte gegen Ende des vorigen Jahrhunderts solgende Vorschrist: es werden in einer Porzellanschale 300 Th. Qu. und 68 Th. Schwesel mit einander innig gemengt, mit einigen Tropsen Kalilauge das Gemeng beseuchtet, bis sich keine Kügelchen mehr zeigen. Daraus werden 160 Th. Kali in einer gleichen Menge Wasser

^{*)} Industriel T. 5. p. 422., such Martins in K. A. Bd. 10. 8, 497.

gelöst hinzugesetzt, das Ganze unter stetem Umrühren sehr milsig erwärmt, und das verdunstete Wasser stets hinzugestigt, damit es immer einige Linien hoch über der Masse stehe. Nach 2 Stunden zeigt sich unter stetem Umrühren eine Farbenveränderung, die vorher schwarze Masse wird braun, derauf sehr schnell roth, alsbald wird kein Wasser mehr zugethan, allein fortgefahren zu reiben, bis dieselbe gallertartig geworden, und die Farbe das höchste Feuer erreicht hat, sogleich mus man aber auch das Gesäss von dem Feuer entsernen, weil sonst die Farbe schmutzig braun wird. Um dieses zu vermeiden, kann man auch das Gestis, so wie die Masse roth geworden, vom Feuer nehmen, und einige Tage lang bei gelinder Wärme digeriren, und von Zeit zu Zeit umrühren. Darauf hebt man die Flüssigkeit mit einem Heber ab, setzt reines Wasser zu, und sülst den Z. mehrmals aus. Es ist gut, anfangs schwache Kalilauge zum Abwaschen, dann erst Wasser anzuwenden. Die Ausbeute ist nicht sehr groß, indem sich außer dem Zinnober eine krystallisirbare Doppelverbindung von Schwefelkalium + Schwefelquecksilber und Wasser bildet, die in farblosen Nadeln anschießt, an der Lust schwarz wird, indem sich schwarzer Zinnober abscheidet, und sich das Schwefelkalium oxydirt. Brunner *) fand, dass 300 Th. Qu., 114 Th. Schwefel, 75 Th. Aetzkali und 400 bis 450 Th. Wasser ein sehr zweckmässiges Verhältnis geben, die beste Temperatur 45°, denn 50° darf man nicht übersteigen; das verdunstete Wasser muß stets ersetzt werden. So wie die Farbe braunroth wird, darf man 45° nicht übersteigen, die gallertartige Consistenz muss sorgsältig durch Zusatz von Wasser vermieden werden. Aus obigen Quantitäten erhält man 328 bis 330 Th. Zinnober; es ist gut, wenn man durch Destillation gereinigtes Qu. und eisenfreies Kali anwendet. Hieraus geht hervor, dass eine Vermehrung des Schwefels und Verminderung des Kalis vortheilhast ist. -Döbereiner rathet, das höchste Schweselkalium anzuwenden.

Der auf nassem Weg bereitete Zinnober zeichnet sich durch eine Tiese und Feuer aus, welches der auf trocknem Weg dargestellte beste Z. 'kaum besitzt, er gleicht dem chinesischen vortresslichen Z. im höchsten Grad; man kann ihn von verschiednen Tönen gewinnen, besonders durch Schütteln. Der auf nassem Weg dargestellte Zinnober ist von dem sublimirten in nichts verschieden, wie die Analyse bewiesen hat, alle srühern Vermuthungen in dieser Beziehung haben sich nicht bewahrheitet; er lässt sich, ohne etwas Schwesel oder Qu. abzuscheiden, vollständig sublimiren. Der Zinnober besteht aus 86,3 Qu. und 13,7 Schwesel, ist geruch- und geschmacklos, in Wasser unlöslich, specis. Gewicht 8,124,

^{*)} P. A. Bd. 15. 8. 593.

verbreunt mit blinlicher Flamme unter Entweichen von schweißgeensen Gas und Qu. dimpfen, wird durche Erhitten, mit Kalk, Eisen (Hammerschlag), Zinn, Spielsglanz zerlegt, indem diese den Schwefel binden und Qu. überdestillirt; kalte Selpetersture, Salzsture, Essigsture lüsen ihn nicht auf, allein Geldscheidewasser, rauchende Selpetersture, es bildet sich im ersten Fall Doppelt Chlorquecktilber und Schwefelsture, im letzten schwefels. Quecksilberexyd.

Der Zinneber dient als Malerfarbe, und ist wegen seiner Schänheit und Feuer, so wie wegen der Unveränderlichkeit an der Luft sehr geschätzt, zur Bereitung von Siegellack, zu rother Druckfarbe etc.

[Selenquecksilber, Proteséléniure de mercure, Pr. of m., nianweile, in metallglänzenden Blättchen sublimirbar, kommt mit Selenaink in Mittelamerika vor, in grau gefärbten Massen. — Doppelt Selenquecksilber, Deutoséléniure de m., Pers. of m., eine graue, sublimirbare, krystallinische Substanz, wird von kalter Salpetersäure nicht, aber von Königswasser gelöst, besteht aus 71,85 Qu. und 28,15 Selen, kommt im braunschweigschen Antheil des Harzes vor, auch mit Selenblei gemengt daselbst, in bleigrauen, blättrigen, auch dichten Massen; endlich mit Selenzink verbunden in Mittelamerika.

Chlorquecksilber, Protochlorure de mercure, Pr. of m., salzsaures Quoxydul, Protomuriate, Pr.-hydrochlorate de m., Kalomel, (versülstes Quecksilber, Mercurius dulcis, M. doux), kommt als Quecksilberhorners vor, und wird auf trocknem und nassem VVog dargestellt, erstere Darstellungsweise ist bei weitem die gewöhnlichere sum medicinischen Gebrauch.

Man reibt Doppelt Chlorqu. mit & seines Gewichts lausendem Qu. innig zusammen, bis alle Kügelchen verschwunden sind, und unterwirst dann das Gemeng einer Sublimation, wodurch sich das Chlor des erstern auch dem zugeriehnen Qu. mittheilt und einfach Chlorqu. entsteht. Das Aufsublimirte wird dann zerriehen, mit starkem VVeingeist ausgekocht, um das darin noch unsersetzt vorhandne Doppelte Chlorqu. aufsulösen, sodann, wenn dieses gänslich ausgeschieden ist, unter VVasser zum seinsten Staub geriehen. — Leitet man bei der Sublimation die Dämpse in einen Ballon, der mit siedenden VVasserdämpsen erfüllt ist, so erhält man das Präparat als ein ungemein zartes, weißes Pulver. — Auf nassem VVog erbält man das Präparat dadurch, dass man eine Auflösung von salpeters. Qu.oxydul in mit Salpetersäure angesäuertem VVasser durch eine Auslösung von Kochsalz warm niederschlägt, wobei das einsache Chlorqu. sich in weißen Flocken abscheidet, während salpeters. Natron gelöst bleibt.

Das Kalomel erscheint sublimirt in sarten, weisen, 4seitigen Säulen, gewöhnlich in schüsselförmigen Stücken von krystallinischem Ausehen, concentrisch fasrigem Bruch, specif. Gewicht 7,7 bei 15°, wird am Tageslicht grau, hat weder Geschmack noch Geruch, löst sich nicht in

Wasser auf und läset sieh sublimiren, wobei aber eine theilweise Zersetzung in Doppelt Chlorqu. und lausendes Qu. stattfindet. Es besteht aus 85,12 Qu. und 14,88 Chlor, oder aus 88,48 Qu.oxydul und 11,52 Salzs., wird durchs Erhitzen mit Phosphor, Schwesel entmischt, Qu. entbunden, durchs Kochen mit Wasser, hauptsächlich mit Salpetersäure, in Doppelt Chlorqu. umgewandelt.]

Doppelt Chlorquecksilber, Deutochlorure de mercure, Perchl. of m., salzsaures Qu.oxyd, Beutomuriate, D.-hydrochlorate de m., ätzendes Quecksilbersublimat, Sublimé corrosif, corrosive sublimate, gewöhnlich kurz Sublimat genannt, wird in chemischen Fabriken, namentlich in Holland, aus schwefels. Qu.oxyd und Kochsalz durch Sublimation in Glaskolben oder irdnen Kolben, in Retorten bereitet; hiebei entsteht aus dem Chlor des letztorn und dem Qu. des erstern das Sublimat, welches sich an dem obern Theil des Geräths krystallinisch absetzt, und aus dem Natrium des erstern und dem Sauerstoff des Qu.oxyds Natron, welches mit Schwefelsäure verbunden als Glaubersalz am Boden des Geschirrs zurückbleibt. Man hat auch wohl einen Zusatz von 10 Braunsteinpulver vorgeschrieben, welches nur dann nothwendig sein möchte, wenn das schwefels. Quecksilber als Oxydul und nicht als Oxyd angewendet wird.

Es krystallisirt in farblosen 4seitigen Säulen, allein gewöhnlich erscheint es in schüsselförmigen weißen Stücken, welche durchscheinend sind und einen muschligen Bruch besitzen, specif. Gewicht 5,42; es ist geruchlos, schmeckt sehr scharf, ätzend, metallisch, und ist gleich der arsenigen Säure ein fürchterliches Gift, löst sich in 16 Theilen kaltem, 3 Th. kochendem Wasser, in 2½ kaltem Weingeist, in 3 Th. Aether auf, sümmtliche Auflösungen reagiren sauer; das Sonnenlicht wirkt auf die Auflösungen zersetzend, indem sich einfaches Chlorqu, abscheidet, und freie Salzsäure sich erzeugt. Heiße Salz- und Salpetersäure lösen das Sublimat leicht auf, allein nach dem Erkalten setzt sich das meiste wieder ah; mit verschiednen Metallen, als Zinn, Wismuth, Zink, Spießglanz etc., so anch mit Schwefel, Phosphor erhitzt entbinden sieh Qu.dämpfe, und jene genannten Stoffe verbinden sich mit Chlor (siehe bei diesen das Weitere). Das Sublimat besteht aus 74,1 Qu. und 25,9 Chlor, oder aus 79,94 Qu.oxyd und 20,06 Salzsäure.

Aetzendes Quaublimat dient zur Darstellung mancher ehomischer und pharmaceutischer Präperate, wird in der Kattundruckerei als Aetzreservage gebraucht, und mit Papp ausgedruckt, um an den bedruckten Stellen das Eindringen des Indigs zu verhüten, wurde auch wohl zur Scheidung des Golds von Silber ehedem verwendet; es kann gegen Holzschwamm dienen, ebenso gegen lästige Insekten, als Wanzen, allein wegen seiner ungemein hestigen Wirkung des den menschlichen Organismes ist es nicht anzuempsehlen, wenn nicht die allergrüßte Sorgisit besbechtet wird.

[Das Doppelt Chlorqu, verbindet sich mit — elektr. Chlormetallen me krystallisirbaren Doppelverbindungen, als mit Chlorammonium (Alembrothsalz), mit Chlorkalium, Chlornatrium u. a. m., ähnlich den Verbindungen sweier Schweselmetalle mit einsbedez — Chlora men est ium — Quecksilbero xyd, weises Quprecipitat, Précipité blene, white praecipitate, durch Niederschlegung einer Anstong von Chlorammonium und doppelt Chlorqu, mittelet kahlens, Natron erhalten; ein äuserliches Heilmittel.

Jodquecksilber, Proto-iodure de meroure, Pr. of m., erhält man durch Präcipitation eines Qu.oxydulsalses mittelet Jodkalium; ist das erstere völlig neutral, oder auch etwas sauer, so erhält man ein gelbes Pulver, welches am Licht schnell grauschwarz gefärbt wird, war das Qu.sals aber basisch, so ist der Niederschiag grünlich-grauschwarz, wahr, scheinlich ein Gemeng von Jodquecksilber und Qu.oxydul. Es ist weder in VVasser noch in Alkohol löslich, specif. Gewicht 7,75, wird beim Erhitzen unter Zersetzung in Doppelt Jodqu. und laufendes Qu. sublimirt, und besteht aus 61,77 Qu. und 38,23 Jod.]

Doppelt Jodquecksilber, Deuto-iodure de mercure, Period. of m., erhält man durch Zerlegung von Quecksilbersublimat mittelst Jodkalium, indem sich Chlorkalium gleichzeitig bildet. Es ist ein zinnoberrothes Pulver, war es aber mittelst salpeters. Quauflösung bereitet, so ist die Farbe mehr oder minder hell scharlachroth, in Wasser nicht, aber in Alkohol und Säuren löslich, specif. Gewicht 6,32, läst sich sublimiren und erscheint in gelben Blättchen, die oft schnell beim Berühren eine rothe Farbe annehmen, besteht aus 55,32 Qu. und 44,68 Jod, löst sich in einem Ueberschus von Jodkalium auf, und bildet damit eine weisse Salzmasse, so wie überhaupt mit — elektr. Jodmetallen.

Man benutzt das rothe Jodquecksilber als Malersarbe, statt Zinnober (man darf es nicht mit eisernen Geräthen nass in Berührung bringen, sonst scheidet sich Quecksilber ab, während sich Jodeisen bildet und auslöst), allein man hat doch gefunden, dass es in der Oelmalerei den Zinnober nicht ersetzen kann *), anders in der Wassermalerei, auch hat man es in der Kattundruckerei benutzt **).

Doppelt Cyanquecksilber, Deutocyanure de mercure, Perc. of m., blausaures, Quecksilberoxyd, Deutoprussiate de m., Pruss. of m., erhält man durchs Auflösen von Qu.oxyd in Blausäure, oder durchs

^{*)} Das Gegentheil behauptet Hayes, siehe S. n. J. Bd. 27. S. 199.

^{**)} Pelletier in D. p. J. Bd. 27. 8. 37.

Cyanquecksilber, kohlens., schwefels. Quecksilbersulze.

Kochen von Berlinerblau, Wasser und Quoxyd, woderch sich Cyanquecksilber und Eisenoxydul-Oxydbydrat bilden; leicht wird aber das Cyanqu. dadurch basisch, indem man, um das Berlinerblau völlig zu zerlegen, einen kleinen Ueberschuss von Oxyd anwendet, dieses kann jedoch durch Zusatz von ein wenig Blausäure ausgehoben werden.

Das Cyanquecksilber krystallisirt in weißen, undurchsichtigen, vierseitigen Säulen, specif. Gewicht 2,76, schmeckt metallisch scharf, löst sich in Wasser, wenig in Weingeist auf, besteht aus 79,32 Qu. und 20,68 Cyan, wird durchs Erhitzen in seine Bestandtheile zerlegt (siehe vorn I. Seite 251); ist es feucht, so bildet sich auch Blausäure dabei, Ammoniak, Kohlensäure. Es läßt sich in Salpetersäure ohne Zersetzung auflösen, ebenso in Schwefelsäure, Kalilauge zerlegt es nicht (vergleiche Seite 139 beim Cyaneisenkalium). Es ist höchst giftig. Man bedient sich desselben zur Darstellung des Cyangases, der Blausäure, zur Fällung des Palladiums aus der Auflösung des Platinerzes, siehe bei diesem.

[Kohlensaures Quecksilberoxydul, Protoearbonate de m., Pr. of m., durch doppelte VVahlverwandtschaft aus einem Oxydulsalz und kohlens. Kali; ein gelblichweißes, in VVasser unlösliches Pulver, löst sich ein wenig in kohlens. VVasser auf, besteht aus 90,53 Qu.oxydul und 9,47 Kohlens. — Kohlensaures Quecksilberoxyd, Deutocarbonate de m., Perc. of m., aus salpeters. Qu.oxyd mittelst doppelt kohlens. Kali erhalten; ein rothbraunes Pulver, besteht aus 94,92 Qu., 4,75 Kohlens. und 0,33 VVasser, kochend gefällt enthält der Niederschlag kaum 10 Kohlens. — Schwefelsaures Quecksilberoxydul, Protosulfate de m., Pr. of m., aus salpeters. Oxydul und schwefels. Natron; krystallisirt in farblosen Säulen, löst sich sehr schwer in VVasser auf, und besteht aus 84 Qu.oxydul und 16 Schwefels.]

Schweselsaures Quecksilberoxyd, Deutosulfate de m., Pers. of m., erhält man durchs Kochen von 4 Theilen Qu. mit 5 Th. conc. Schweselsäure, die Einwirkung ersolgt krästig, schwesligsaures Gas wird in Menge frei, weshalb man den Prozess in Retorte und Vorlage anstellt, und in letzter Kalkwasser vorschlägt, um die sauren Dämpse zu binden; so wie die Flüssigkeit kalt wird, setzt sich eine weisse Salzmasse ab, welche in säulensörmigen Krystallen sich zeigt, herb, metallisch schmeckt, aus 73,16 Qu.oxyd und 26,84 Schwesels. besteht, und durch Wasser sogleich in zwei Salze geschieden wird, in ein saures, welches ausgelöst bleibt, und in ein basisches, welches sich absetzt. Man bedient sich des neutralen Salzes zur Darstellung des ätzenden Sublimats. — Basisch schwesels. Quecksilberoxyd, Sous-Deutosulfate de m., Mineralturpeth, Turbith minéral, queen's yellow, erhält man, wenn das weisse neutrale Salz in Wasser geschüttet wird; es ist ein schön citro-

nengelbes, unlösliches Palver, specif. Gewicht 6,44, wird fencht am Sennenlicht geschwärzt, in der Hitze zersetzt, kann also nicht als Malesfache gebraucht werden.

[Phosphorsaures Quecksilberoxydul, Protophosphate de m., Pr. of m., ans phosphors. Natron und salpeters: Quoxydul durch Präcipitation dargestellt; ein weißes krystallinisch-körniges Pulver, geruch- und geschmachlos, in VVasser unauflöslich, löst sich aber in stächern Säuren auf, besteht aus 85,6 Quoxydul und 14,4 Phosphors. — Phosphorsaures aures Quecksilberoxyd, Deutophosphate de m., Perph. of m., durchs Auflösen des Oxyds in Phosphorsäure; krystallisirt nicht, bildet eine weiße, leicht feucht werdende und zerfließende Masse, von saurem, metallischem Geschmack, besteht aus 75,4 Quoxyd und 24,6 Phosphors.]

Salpetersaures Quecksilberoxydul, Pretenitrate de m., Pr. of m., erhält man durcha Auflösen von Qu. in kalter überschüssiger Salpetersäure, wenn man beide in einem Glaskolben im Sommer in gans kaltes Wasser, im Winter in ein ungeheitztes Lokal stellt; dabei entsteht unter sehr langsamer Entbindung von Stickstoffoxydgas eine farblose Auflösung, welche farblose, durchsichtige Krystalle absetzt, die sehr scharf, herb schmecken, sich am Tageslicht gelb färben, in wenig Wasser vollständig auflösen, und die Haut purpurn färben. Es besteht aus 74,50 Qu.oxydul, 19,16 Salpeters, und 6,34 Wasser, wird durch mehr Wasser in ein saures lösliches und in ein basisches unlösliches, schmutzig-graugelbes Salz zerlegt, welche Scheidung durch den Zusatz von ein wenig Salpetersäure vermieden wird. Kocht man die wäsrige Auflösung, so geht sie in Oxydsalz über.

Basisch salpetersaures Quecksilberoxydul, Sous-Protenitrate de m., wird auf dieselbe Weise erhalten, wenn man einen Ueberschuss an Qu. statt an Säure anwendet; oder auch durchs Kochen von Salpetersäure mit überschüssigem Qu. Es krystallisirt in großen, durchsichtigen Säulen, verhält sich gegen Wasser wie das neutrale, besteht aus 82,1 Qu.oxydul, 14,2 Salpeters. und 3,7 Wasser.

Salpetersaures Quecksilberoxyd, Deutonitrate de m., Pernitr. of m., durchs Auflösen von Qu. in überschüssiger Salpetersäure mit Beihülfe von Wärme; es gehört ein längeres Kochen dazu, wenn alles völlig in Oxydsalz verwandelt werden soll. Kürzer durchs Auflösen des rothen Oxyds in Salpetersäure. Lässt man die abgedampste Flüssigkeit krystallisiren, so schießt ein basisches Salz in langen, farblosen Säulen an, von ätzendem, scharfen Geschmack, welches an der Lust seucht, am Licht gelb und durch reines Wasser zerlegt wird, indem ein überbasisches Salz sich präcipitirt. Es besteht aus 75,18 Qu.oxyd, 18,64 Salpeters, und 6,18 Wasser.

[Ueberbasisches salpeters. Qu.oxyd, Turbith nitreus, sieht gelbaus, ist in Wasser unlöslich; saures salpeters. Qu.oxyd, die beim Krystallisiren des basischen Salzes übrig gebliebne Flüssigkeit, eine dicke, ölartige, gelbliche Flüssigkeit, welche nicht krystallisirt, specif. Gew. 3,5.]

Anwendung der salpetersauren Quecksilberverbindungen: Das Ozydulsalz wird zur Darstellung von vielen Qu.präparaten verwendet, dient auch im flüssigen Zustand als Beitze für die Haare zum Behuf der Hutfabrikation, Sécrétage; zu diesem Ende lüst man in 1 Pfd. Salpetersäure von 1,21 4 Loth Qu. ohne Wärme auf, verdünnt die klare Auflösung mit dem 6 bis 10 sachem Regen - oder Flusswasser, und fügt ein wenig Seife hinzu. — Beim Vergolden mittelst Goldamalgam gebraucht man Quickwasser, d. i. eine warm bereitete Auflösung von Qu. in Salpetersäure, also salpeters. Oxyd, aber noch mit Oxydulsalz mehr oder minder vermengt.

Knallsaures Quecksilberoxyd, Fulminate de mercure, F. of m., Knallquecksilber, Mercure fulminante, wurde von Howard zu bereiten gelehrt; man erhält es, wenn zu einer heiß bereiteten Auflösung von Qu. in 12 Theilen Salpetersäure von 1,33 bis 1,38 11 Theile Alkohol von 85 bis 88% Tralles zugesetzt werden. Es erzeugt sich dadurch knallsaures Qu.oxyd, Salpeteräther, kohlensaures Gas; wegen des Aufbrausens muß das Gefäß größer sein, als der Inhalt beträgt, und wegen der leichten Entzündlichkeit der Aetherdämpse ist große Vorsicht nöthig. Das Salz scheidet sich in kleinen Krystallen ab, welche mit destillirtem Wasser abgespühlt, in der Schatte bei gelinder Wärme sehr behutsam getrocknet werden müssen, man kann sie auch umkrystallisiren.

Es bildet weisse, seidenglänzende, zarte Nadeln, welche sich dendritisch an einander reihen, wird am Licht grau, detonirt bei einem starken Schlag und Erhitzen bis 186° sehr hestig, es entbinden sich Stickgas, kohlensaures Gas, Wasserdamps, welche den Knall bedingen, und Qu.dämpse. Es löst sich in kaltem Wasser sehr wenig, in heissem aber leichter aus; selbst im seuchten Zustand kann es detoniren. Dasselbe zeichnet sich durch die augenblickliche und vollständige Detonation vor dem Pulver aus, obschon es weniger gassörmige Stosse entbindet.

[Knallquecksilber detonirt trocken sehr leicht durch einen Schlag von Eisen auf Eisen, etwas minder leicht von Eisen auf Bronze, noch etwas weniger leicht von Marmor auf Glas, oder von Marmor auf Marmor und Glas auf Glas. Ein Schlag von Eisen auf Blei bringt nur sehr schwierig eine Entzündung hervor, Eisen auf Holz ist ganz unwirksam. Knallquecksilber entzündet sich leicht durch Reibung von Holz gegen Hols, minder leicht von Marmor gegen Marmor, von Eisen gegen Eisen, von Eisen gegen Hols oder Marmor; in Krystallen detonirt es durch

Reibung leichter, als gepulvert. — Durch Besenchten mit 54 Vieseer verliert er viel an Entsündbarkeit, es detouirt jedoch darek einen Schlag von Eisen gegen Eisen, aber blos der gwehlegne Theil entbrennt ohne Flamme und ohne dass sich die Entsündung dem nicht geschlagnen Theil mittheilt; Reibung von Holz an Holz hat denselben Ersolg. Mit 30 % VVasser beseuchtet detonirt es manchmal unter dem Reiber von Holz, der auf einer Marmorplatte bewegt wird, wilhrend der Zubereitung der Zündmasse, allein die Detonation ist zur partiell, und theilt sich dem übrigen Theil der Masse nicht mit, es ersolgt niemals dabei ein Unglück.]

Um in Vergleich mit gewöhnlichem Pulver die weit hestigere Wirkung des Knallquecksilbers zu zeigen, wurden folgende Versuche angestellt: 30 Gramme desselben wurden auf den Boden eines Fasses gelegt und entzündet, es war ein rundliches Loch durchgeschlagen, ohne es zu zerbrechen, ähnlich als eine 4pfündige Kugel gethan haben würde; eben so viel Pulver brachte gar keinen Effekt hervor. 25 Gr. zerbrachen ein Brett, welches auf der Erde lag, schlugen ein Loch unter demselben in die Erde. Schüttet man auf Papier in einer gewissen Länge Knallqu. und ebenso Pulver an ersteres heran, oder wohl auch auf dasselbe, so wird letzteres, wenn ersteres entzündet wird, zerstreut ohne entzündet zu werden; ein inniges Gemeng beider wird gleichzeitig detoniren. Daher mag es auch kommen, dass man bei Mortiers, wo das Pulver lose in die Kammer geschüttet wird, durch Knallquecksilber keine Entzündung hat hervorbringen können, wohl aber bei allen Geschützen und Gewehren, wo das Pulver in Patronen oder Kartuschen gepackt fest eingestampst wird. — Knallqu, trieb einen hohlen Körper beim Detoniren 15 bis 30mal höher als Pulver.

Nach angestellten Versuchen wurde dieselbe Wirkung am Probependel (siehe vorn I. Seite 339) durch 10 Gr. Pulver und einem Gewehrschloß gewöhnlicher Einrichtung, und durch 9,14 Gr. und Knallquecksilber als Zündkraut hervorgebracht. Hiernach betrüge die Ersparniß an Pulver für die Ladung einer Flinte bei der Anwendung des Knallquecksilbers ungeschar 10, addirt man hiezu das Pulver, welches auf die
Pfanne geschüttet wird, 1 Gramme, so ist die Ersparniß noch größer,
namentlich da das Gewehr ungleich weniger leicht versagt, als im gewöhnlichen Fall, was bei sieben Schüssen etwa einmal vorsällt.

[Aubert, Pelissier und Gay-Lussac über die Knallpulver, welche bei Feuergewehren als Zündkraut dienen können, in E. J. Bd. 7. S. 109.]

Man bedient sich des Knallqu. zum Füllen der Zündhütchen, amorces à capsule, für Jagd- und Militärgewehre, da es vor dem chlors. Kali entschiedne Verzäge besitzt, (vergleiche vorn I. S. 325); 1 Kilogramme Quecksilber liefert 12 K. Knallqu., welches zur Darstellung von wenigstens 40,000 Stück Zündhütchen fürs Militär hinreicht. Man zerreibt das krystallisirte Salz zu dem Endzweck mit einem Zusatz von 30 % Wasser auf einer marmornen Tafel mit einem hölzernen Lässfer, dann setzt man zu 10 Theilen des trocknen Salzes 6 Th. Pulver himzu und führt mit dem Reiben fort. Man erhält einen sesten Teig, der an der Lust mässig getrocknet zur Anwendung sertig ist. Man hat auch wohl chlors. Kali zugesetzt, wie sich dieses in bedeutender Menge in den frühern Zündhütchen von Sellier und Comp. (in Paris, Leipzig, Wien), vorland *). Die Zündhütchen werden aus dünn gewalztem Kupserblech gesertigt, die runden Scheiben ausgestoßen und sodann durch Presswerke die Kappen oder Hütchen geformt; man hat sie auch so dargestellt, dass sie aus in Lappen zertheilten Blechen zusammengebogen wurden, weil sie dann beim Explodiren nicht zerbersten, sondern sich nur auseinander biegen. Die Hütchen werden mit der Zündmasse gefüllt; biezu gehört eine sehr geringe Menge, 0,017 Gramme Knallquecksilber reichen für Jagdgewehre hin, J. Gran! Man befestigt dieselbe durch einen Lack am Boden des Hütchens, welcher zugleich auch gegen die Feuchtigkeit schützt, z. B. Auflösung von Benzoëharz, 4 Th. Schellack oder 1 Th. Colophonium mit 1 Th. Terpenthin in 10 Th. starkem Weingeist, bedeckt die Oberstäche mit einem Scheibchen seinem Briespapier, einem dünnen Bleiplättchen, um selbst Regen und jedes Eindringen von Nässe abzuhalten. Man kann gute Zündhütchen ins Wasser legen, und nach 24stündigem Liegen im Wasser werden sie noch völlig wirksam sich beweisen.

Beim Gebrauch wird ein solches Hütchen auf den Piston, die Schlagröhre des Gewehrs sußgesetzt, und von dem Hahn, welcher beim Abdrücken gegen denselben schlägt, die Füllung zur Explosion gebracht. Damit aber das Kupfer nicht umhergeschleudert werde, und den Schießenden im Gesicht verletzte, bringt man im Schlagstück des Hahns eine Versenkung an, welche über das Hütchen und den obersten Theil der Schlagröhre greift, wodurch das Herumsliegen der Stücke vom zerrißnen Zündhütchen verhütet wird.

[Eine Fabrik von Zündhütchen, von Dreise und Collenbusch, ist zu Sommerda im Regbzk. Erfurt.]

^{*)} S. n. J. Bd. 21. S. 12.

Sechs und zwanzigstes Kapitel. Vom Silber.

Silber, Argent, effect, kommt hänig im Mineralreich vor, wenn auch nicht in allen Ländern in gleicher Menge; kaum findet sich ein Land, welches Bergbau hat, wo nicht auch Silbererze sich fünden. Man rechnet zu den Silbererzen nicht allein die Erze, in denen das Silber mit Schwesel, Chlor, mit andern Metallen legirt verkommt, sendern auch alle andern, welche so viel Silber (Schwefelsilber) enthalten, dass es die Kosten lohnt, sie auf dieses Metall zu verhätten, als silberhaltige Bleiglanze, (Weißgültigers lichtes und graues), süberhaltige Kupfererze, Fahlerz, Kupferechiefer etc. Letztere, nămlich silberhaltige Blei- und Kupfererze, sind bei weitem die häufigern in Europe, wogegen eigentliche Silbererze weziger austehen als in Amerika; (von den silberhaltigen Blei- und Kupferergen ist bereits oben beim Blei und Kupfer das Nötbige gesagt worden). Ausdrücklich muß im Voraus noch bemerkt werden, dass das meiste Silber, gediegen oder durch Hüttenprozesse regulinisch dargestellt, einen kleinen Goldgehalt besitzt (1000 bis 1200), welcher früher, aus Mangel eines wohlseilen Scheideversahrens, nicht hat geschieden werden können, bis in der neuesten Zeit Mittel und Wege gefunden worden sind. (Vergleiche weiter unten das "Feinmachen des Silbers," und den Artikel "Gold.")

Gediegen Silber findet sich in mannichfaltigen besondern Formen, baumartig gruppirt, drahtsörmig, haarsörmig, moosartig etc. in Platten, derben Massen, in Körnern, abgerundeten Geschieben; Bruch hakig, specis. Gewicht 10,3 bis 5, metallglänzend, häusig bräunlich und schwärzlich angelausen. Findet sich auf Gängen, besonders in obern Teusen, im Urgebirge und ältern Gebirge, im Gneis, Glimmer- und Hornblendschieser, Syenit, Porphyr, begleitet von Quarz, Kalk-, Flus-, Schwerspath, Silber- und Kupserersen, Bleiglanz, Blende, Nickelerz, Kobalt, Wismuth; so im sächs. Erzgebirge zu Freiberg, Marienherg, Schmeeberg, Annaberg, Joh. Georgenstadt; im Badischen, am Harz, in Böhmen (im Siegenschen zu Littseld, Willnsdorf), in Ungarn, Frankreich, England, in Schweden und Norwegen; in Mexiko, Peru, Sibirien, Asrika. — Im Flözgebirge hat man es sehr selten gesunden, namentlich in Peru; — im bituminösen Mergelschieser, angeslogen aus Kupserglanz im Mannsseld,

Im 17ten Jahrhundert fand man zu Kongsberg in Norwegen Massen gediegnen Silbers von 56 bis 560 Pfd.; in Amerika in der Mitte und gegen das Ende des 18ten Jahrh, von 200 bis 800 Pfd.; in Schneeberg sollen in frühern Jahrhunderten auf einmal an 100 Centner zusammen gebrochen haben; Freiberg lieserte mehrmals Massen über 100 Pfd. etc.

Güldisches Silber, und silberhaltiges Gold, hiervon unter Gold das Weitere.

Silberglanz, Glaserz (Schweselsilber), Weichgewächs, argent sulfure, a. vitreux, silver-glance, krystallisirt in Würseln, welche mannichsach unter einander verbunden sind, sindet sich auch in verschiednen besondern Formen, ährslich dem gediegnen Silber, derb, Bruch seinkörnig bis muschlig, Metallglanz, specis. Gewicht 5,7 bis 7,2, geschmeidig und biegsam, Farbe schwärzlich bleigrau, zuweilen bunt angelausen. Kommt in ältern Gebirgen auf Gängen vor (siehe beim gediegn. Silber), begleitet von den eben genannten Fossilien, Erzen, Eisen-, Kupserkies, Blende, an denselben Orten, namentlich im sächs. Erzgebirge (Silbergehalt der dortigen Erze zwischen 84 bis 86,38), in Peru, Mexiko.

[Silberschwärse, S.mulm, a. noir terreus, earthy eilver-glance, ein Produkt der Zersetzung des Silberglanses, weiche, serreibliche Massen, im Bruch erdig, matt, der Strich rust Metallglans hervor, bläulichschwarz, ins Schwärzlichbleigraue; kommt mit ersterm oft susammen vor, in Ungarn, Sachsen, am Harz.]

Dunkles Rothgültigerz, argent rouge, red silver-ore († Schwefelantimon-Schwefelsilber), arg. sulfuré antimonié, antimoniated sulphuret of s., kommt vor in Krystallen, deren Grundform ein flackes Rhomboëder, zu Drusen und Büscheln verbunden, in besondern Formen, dendritisch, angeflogen, derb, eingesprengt, Bruch unvollkommen kleinmuschlig ins Feinkörnige, halbdurchsichtig, halbmetallisch, auch diamantglänzend, specif. Gewicht 5,7 bis 5,84, cochenillroth ins Bleigraue, selten angelaufen. Findet sich auf Gängen in den ältern Gabirgsarten, seltner im jüngern Porphyrgebirge, mit den bereits angegebnen Fossilien zusammen, begleitet von den genannten Silber- und Kupfererzen, namentlich von Arsenikkobalt, A.nickel, Realgar, Spiefsglanzerz. So am Harz (Andreasberg), im sächs. und böhmischen Erzgebirge, in Ungarn, im Siegenschen im freien Grund u. a. a. O., die bereits angeführt sind, in Mexiko und Peru. (Silbergehalt des sächs. Erzes 58 bis 59,25.)

Lichtes Rothgültigerz, († Schweselarsenik - Schweselsilber), dieselbe Krystallsorm, nur ein spitzeres Rhomboëder, lichter in Farbe, mehr Durchscheinenheit, specis. Gewicht 5,4 bis 6, giebt einen schön morgenrothen Strich. (Silbergehalt des sächs. 64,2 bis 64,57.)

[Miargyrit, hemiprismatische Rubinblende Mohs, weniger Silber enthaltend, specif. Gewicht 5,33 (neutrales Schwefelantimon-Schwefelsilber.)]

Sprödglaserz, a. sulfuré noir, brittle silver-glance, wird in 2 besondere Ezzgattungen eingetheilt, in Eugenglanz, Polybasit, und Melanglanz, Röschgewächs; ensteres erscheint in sochssnitight Tafein, einem Rhomboëder angehörig, eisenschwarz, von starken Glanz, schwarzen Strich, mild, scheint an dünnen Stellen blutroth durch; und gleicht sehr dem Eisenglanz, specif. Gewicht 6,214. Vorkommen mit dem Folgenden, besonders im sichs. Erzgebirge (Silbergehalt deselbst zwischen 69,5 und 72,25). Letzteres kommt in Krystallen vor, deren Grundform dem rhombischen Krystallsystem ungehört, in Drusen gruppirt, angeflogen, derb und eingesprengt, Bruch muschlig ins Grob- und Kleinkörnige, halbmetallischglünzend, specif. Gewicht 5,9 bis 6,4, eisenschwarz. Kommt wie Silberglanz auf Güngen vor in Iltern Gehirgsarten, mit gleichen Begleitern als das Rothgültigerz, namentlich in Ungarn, Siebenbürgun, Böhmen, Sachsen, Mexiko und Peru. Es enthült zweimal mehr Schwefelsilber, als das Rothgültigerz, it Schwefelsnimen-Schwefelsilber, (Stibergehalt des sächs. Erzes 67,25 bis 68).

[Auch hier scheint Schwesclarsenik unweilen das Schwesclantimon zu vertreten. — Silberkup for glunz, Schweselkupser - Schweselsilber, in Sibirien.]

Weissültigerz, welches lange Zeit hindurch für ein Gemeng von Bleiglanz mit Schweselspiesselanz, S.silber und S.kupser gehalten wurde, ist als ein besonderes Erz zu betrachten, da man es in Krystallen mit Dodekasderslächen gesunden hat, zwischen Blei- und Lichtstahlgrau, weich, mild, specis. Gewicht 4,8 bis 5,1; sindet sich aus Gängen im Gneis, begleitet von andern Silbererzen, Bleiglanz, Blende, Eisen- und Kupserkies, namentlich im sächs. Erzgebirge (Grube Himmelssürst, Beschert Glück), auch in Böhmen, Mexiko (Silbergehalt des sächs. 30,13 bis 32,69, Kupsergehalt 15). — Graugültigerz, eine dunklere Ahänderung des vorigen mit wenigerm Silber- und größerm Kupsergehalt. — Schwarzerz, siehe beim Spiessglans, enthält meist einige Procent Silber, 5,2 bis 5,6.

Natürliches Amalgam, mercure argental, native amalgam, krystallisirt in Rhombendodekaödern, Oktaödern, kommt auch in kuglichen kleinen Massen, angeslogen, eingesprengt vor, metallglänzend, zinnweiss, weich, specist Gewicht 10,5 his 14,1, sindet sich unter denselben geognestischen Verhältnissen wie Zinnober und Quecksilber, zu Landsberg bei Moschel, so auch zu Mörsberg, Stahlberg im baierschen Rheinkreis, zu Almaden in Spanien, (in Ungarn, Schweden).

[Spiesselanseilber, argent antimonial, antimonial silver-ore, kommt theils in säulensörmigen Krystallen vor, deren Grundsorm eine gerade rhombische Säule, theils in krystallinischen Massen, niersörmig, kuglich, blättrig, ins Strahlige und Fasrige, Bruch uneben seinkörnig, silberweiss, sinnweiss, glänzend, auch grau und schwarz angelausen, matt, auch mes-

singgelb, kupserroth, specis. Gewicht 8,9 bis 10,0. Bricht auf Gängen im Ur- und Uebergangsgebirge, außer den bereits angesührten Fossilien von Kobalters und gediegnem Arsenik begleitet, so im Badischen, am Harz (Andreasberg), in Spanien, Frankreich. — Es giebt ein reicheres und ein weniger reiches Erz.]

Silberhornerz, Hornsilber, a. muriaté, a. corné, horn-ore, kommt in Würfeln, auch in derben Massen, angeslogen, eingesprengt vor, Bruch slachmuschlig, halbdurchsichtig, durchscheinend, glänzend bis wenig glänzend, Diamant-, Fettglanz, perlgrau ins Violblaue, specis. Gewicht 4,7 bis 5,6. Findet sich auf Silbergängen in obern Teusen im ältern Gebirge, begleitet von Silber-, Kupser-, Eisen-, Bleierzen, gediegnem Gold, besonders häusig in Mexiko, Peru, im sächs. Erzgebirge, Böhmen, (Norwegen, England), Sibirien.

[Selensilber am Hars, Selensilber - Selenkupfer, Eukärit, in Schweden, kommt jetzt nicht mehr vor; Tellursilber, kommt mit Tellurgold vor, mit T.blei. u. a. verbunden, siehe beim Tellur. — Kohlensaures Silberoxyd scheint mehr ein Gemeng von gediegn. Silber, Silberglaserz und Kalkspath zu sein; im Badischen.

v. Weissenbach über den Silbergehalt der beim sächsischen Bergbau vorkommenden Silbererze, in E. J. Bd. 10. S. 205.]

Die Silberproduktion im preußischen Staat findet blos aus silberhaltigen Bleiglanz, in Oberschlesien auf der Friedrichshütte bei Tarnowitz, und im Siegenschen zu Müsen und Littfeld, aus Fahlerz auf den letztern Hütten, aus silberhaltigen Kupferkies zu Kammsdorf, aus silberhaltigen im bituminösen Mergelschiefer eingesprengten Erzen im Mannsfeld statt, deren Schwarzkupfer theils zu Hettstädt, theils zu Neustadt a. D. entsilbert werden. Ueber diese Prozesse findet man sowohl beim Blei, als auch beim Kupfer das Ausführliche, indem dieselben an jenen Stellen des guten Zusammenhangs wegen abgehandelt werden mußten. — Eigentliche Silbererze brechen im preuß. Staat sehr selten und in sehr kleinen Mengen, so daß sie nicht in Betracht kommen.

[Die Silberproduktion im preuß. Staat betrug im Jahr 1825 22,135 Mark, 1826 20,171 Mark 6 Loth, 1827 18,631 M. 10½ L., in den Jahren 1828 und 29 wie folgt:

	1828		1829	
Oberbergamts distrikț.	Mark.	Loth.	Mark.	Loth.
Schlesischen	1,321	5 ⁷ / ₈	650	4
Niedersächs Thüringschen	17,027	34	16,261	11 *)
Rheinischen	3,382	11	3,700	11
	21,731	41	20,612	10

^{*) 27} Mark 6 Loth von Kammsdorf.

De voo eigentliche Silbererze, dürre Erze, brechen, werden sie estweder, wie gediegen Silber, Glasez, Rethgiltig-, Spettdglesenz beim
Treiben zugesetzt, wie es auf den Helebrückner Silbeibütten bei Fruiberg
geschieht; beim Treiben verbreunt der Schwefel, die fremden Metalle
(Spielsglanz, Arsenik) oxydiren und verfüchtigen siek theile, theile
begeben sie sich in die Abstriche; oder das Silber wird mittelst der
Amalgamation aus den geförderten Erzen ausgezogen.

Kurze Beschreibung des Amalgamationsverfahrens in Mexiko und Peru*).

Peru liesert den größten Theil seines Silbers aus dem segenannten Paco, einem Erz von erdigem Ansehen, welches aus kaum wahrnehmbaren Theilchen von gediegnem Silber und braunem Eisenogyd zusammengesetzt ist; dagegen wird das Silber auf den mexikanischen Güngen aus Erzen gewonnen, welche mit denen in Sachsen, am Harz und Ungern übereinstimmen. Das mehrste mexikanische S. wird aus Glas-, Fahl-, Grau- und Schwarzgültigerz, Hern- und Sprödglaserz, Rothgültigerz gewonnen, gediegnes S. kommt nicht so häufig vor, um es mit unter den Erzen aufzählen zu können, die den Silberreichthum Neu-Spaniens ausmachen; auch kommt in einigen Gegenden dasselbe Erz vor, welches in Peru Paco heisst, und hier gesärbte Erze, Colorados, genannt wird. Gediegen S., welches ungleich seltner in Amerika vorkommt, als man gewöhnlich annimmt, findet sich in bedeutenden, zuweilen 200 Kilogramme schweren Massen. Ein sehr großer Theil von dem Silber, welches jährlich nach Europa geht, wird aus silberhaltigen Bleiglanz gewonnen; auch der gemeine Schweselkies liesert bedeutende Massen Silber (mitunter an 3 Mark im Centner).

Man hat in Europa ziemlich allgemein die irrige Meinung, dass der mittlere Gehalt der zur Verarbeitung kommenden Silbererze in Mexiko und Peru ungleich größer sei, als der der Erze in Sachsen und Ungarn, allein in den Cordilleren müssen ungleich mehr arme Erze, als solche, welche man in Europa arme nennt, verarbeitet werden. Der mittlere Silbergehalt aller Erze, die jährlich in Mexiko verarbeitet werden, beträgt 0,18 bis 0,25%, oder in 100 Pfd. 6 bis 8 Loth Silber; die größere Menge enthält sogar nur durchschnittlich 5 Loth Silber. Nicht der große Silbergehalt, sondern die große Menge der Erze ist es, wodurch sich die Gruben in Amerika von denen in Europa unterscheiden; auch in Peru sind die Gruben nicht viel reicher, als die mexikanischen.

^{*)} Nach dem geognostisch-metallurgischen Abris von Amerika des Herrn A. von Humboldt in K. A. f. B. n. H. Bd. 17. 8. 255. und der Beschreibung des Amalgamationsprozesses auf dem Werk La Sauceda in Zacatecas, aus dem Englischen von Lyon bearbeitet von Kersten, in 8. n. J. Bd. 24. S. 1.

[Der berühmte Gang von Guanaxuato hat von 1786 bis 1803 jährlich 556,000 Mark Silber geliefert, 1804 755,861 Mark! 1828 nur 176,063, 1829 aber wieder 255,574 Mark. Die Grübe Valenciana, die reichste in Mexiko, lieferte am Ende vorigen Jahrhunderts in einem Jahre 360,000 Mark S.; die Grüben von Zacatecas liefern jährlich 2,500 bis 3,000 Barren Silber, jede zu 134 Mark, d. i. 327,000 bis 402,000 Mark; die Grüben von Catorce jährlich 400,000 Mark; die Grüben von Tasco 60,000 M. u. s. w. — In den fünf Jahren von 1785 bis 89 wurden in den verschiednen Bergdistrikten von Neu-Spanien gewonnnen an Silber: durch Amalgamation, durch Schmelzen, Summa. Werth in preuß. Cour. 7,572,762 Mark. 2,159,454 M. 9,732,216 M. = 136,250,000 Thle.

Nach Herrn v. Humboldt scheinen diese Summen um f vergrößert werden zu müssen, um die richtige Höhe der Silberproduktion zu erhalten. — Zur Zeit des Friedens hat die Amalgamation ein größeres Uebergewicht über den unvollkommnen Schmelzprozeß, weil dann die Zusuhr des Quecksilbers nicht gehindert ist, denn die jährlich ersorderliche Menge dieses Metalls ist nicht gering, sie beträgt in Neu-Spanien 16,000 Centner, in Mexiko, Chile, Peru, Buenos-Ayres 25,000 C., also in Summa 41,000 C. (etwa 3 Millionen Thaler in Betrag). Daher kommt es auch, daß die jährliche Silberproduktion sehr ungleich erscheint.

In Peru kommt fast alles Silber aus den großen Grubengebäuden von Yauricocha, welche man gewöhnlich die Gruben von Pasco und vom Cerro de Bombon nennt, so wie aus denen von Chota und Huantajaya. Die jährliche Silberproduktion von Pasco ist fast niemals unter 200,000 Mark gewesen, hat sich in einzelnen Jahren selbst bis 300,000 Mark erhoben; die Gruben von Chota haben von 1774 bis 1802, in 29 Jahren, 2,180,457 Mark Silber geliefert; die Grüben von Huantajaya liefern jährlich 70 bis 80,000 M.; im vorigen Jahrhundert wurden hier Massen gediegnen S. von 2 und 8 Centnern gefunden! Der in Peru übliche Amalgamationsprozess ist derselbe wie in Mexiko, allein er wird hier schlechter ausgeführt. — In Buenos Ayres giebt es so reiche Pacos, dass der Centner Erz 40 bis 60 Mark Silber liefert! Das Gebirge von Potosi allein hat nach einem mittlern Durchschnitt von 1773 bis 1790 jährlich 456,632 Mark Silber geliefert, obschon die Erze sehr arm sind, und in 100 Pfd. etwa 1 bis 1½ Loth Silber führen.

Uebersichtliche Zusammenstellung der jährlichen Silberproduktion von Amerika zu Anfang des 19ten Jahrhunderts nach A. v. Humboldt.

Summa 795,581 Kilogr. = 3,394,1605 prens. Mark.

Die spanischen Kolonieen in Amerika haben seit ihrer Entdeckung I. 2.

370 Beschreibung des Amalgamationsprozesses in Mexiko.

bis 1803, also in 311 Jahren geliefert au Silber: 512,700,000 kastilianische Mark == 117862,06 Kilogramme == 503,978,1684 prouls. Mark! —
Das seit 311 Jahren aus dem nouen Continent von Amerika geförderte Silber würde eine massive Kugel von 63 pariser Fuls Durchmesser geben!

Ueber einige Silbergruben in Mexiko siehe die Berichte von v. Gereit in K. A. f. B. u. H. Bd. 14. S. 21, 52, 58.]

Die Amalgamation der Silbererze wurde 1557 in Mexiko von Bertholome de Medina erfunden, und bereits nach 5 Jahren waren schon 35 Amalgamirkütten im Gang. Im Allgemeinen hält men für nöthig, die magern (dürren) und dabei sehr reichen Erze, welche 10 bis 12 Mark Silber im Centner enthalten, die silberhaltigen Bleiglanze und die mit Blende und Kupferglaserz gemengten Erze zu verschmelzen, dagugen werden die Paces und Colorados, welche durchaus keinen Metaliglanz besitzen, Silberglas-, Rothgültigerz, Hornsilber, Silberschwärze, Faklerz, alle magern Erze, welche in der Gangart eingesprengt sind, mit Vortheil zur Amalgamation gegeben. Die Amalgamirerze werden trocken gepocht, das Pochmehl gesiebt und auf die Erzmühlen geliefert, unter deren Steinen (Porphyr- oder Basaltblöcken) dasselbe mit Wasser angeseuchtet feingerieben wird, und einen Schliech bildet. Die Schlieche werden in den Amalgamationshof gebracht, welcher mit Steinen gepflastert ist, das Erzmehl in Haufen von 15 bis 35 Centnern aufgestürzt, welche zu 40 bis 60 einen großen viereckigen Raum einnehmen von 60 bis 90 Fuß Linge und Breite, und 11 bis 3 Fuss Höhe haben.

Hierauf werden in der Mitte dieses großen Hausens auf 1,200 Centner Erzschliech etwa 250 Scheffel unreines Salz aufgegeben, und durch Pferde oder Maulthiere dem Erzschliech innig beigemengt, indem man sie den Haufen durchtreten lässt - das Einsalzen -, worauf ein Tag Ruhe ein-Am andern Tag wird die Masse nochmals gemengt und dann das Magistral zugesetzt, gerösteter und gepochter Schwefel- und Kupferkies, welche viel schwefels. Eisen- und Kupferoxyd im wasserfreien Zustand enthalten, 1,800 bis 4,000 Pfd. auf 1,200 C. Schliech. Dieses Verhältniss findet statt, wenn der Silbergehalt 4½ bis 5 Loth im C. beträgt; im Winter nimmt man nur halb so viel Magistral, im Sommer auch etwas gelöschten Kalk dazu. Währenddem wird das Durchtreten fortgesetzt, und damit einige Tage lang fortgesahren; zuletzt setzt man des Quecksilber hinzu - des Incorporiren -, welches man, um es . fein zu zertheilen, durch Leinwandsäcke presst; man rechnet 6 bis Smal so viel Quecksilber als der Schliech Silber enthält. Das Durchtreten wird mit Ruhepausen fortgesetzt, bis das hinzugesetzte Qu. sich mit dem Silber amalgamirt hat, wovon man sieh durchs Auswaschen einer

[Man treibt auf einigen Gruben, wo viel Hornsilber und Colorados vorkommen, die warme Amalgamation in kupfernen Gefäsen. — Was die chemische Theorie des amerikanischen Amalgamationsprozesses betrifft, so haben A. v. Humboldt *) und Gay-Lussac Versuche angestellt, sie zu deuten, und neuerdings besonders Karsten **). Nach letzterm kann der Zusatz von Magistral nicht zum Zweck haben, aus dem Salz Salzsäure zu entwickeln, was auch in der That nicht geschieht, sondern um durch gegenseitige Zerlegung Chlorkupfer und Chloreisen einerseits und schwesels. Natron andrerseits zu bilden; würde man sich aber, wie vorgeschlagen worden ist, statt des Magistrals der Schweselsäure bedienen, so dürste es nur nachtheilig sein, weil salzs. Gas entbunden werden würde; die Erze enthalten nur hin und wieder Silberosyd, dage-

^{*)} A, a, O, 8, 354. **) A, L M. G. etc. Bd. 1, 8, 161.

gen sehr häufig Eisenoxyd, durch welches eine Art Magistrel erzougt werden würde. Dagegen dürfte wohl Salzsäure, um das eingesprengte gediegne Silber von den metallischen Ozyden, die es umhüllen, an befreien, dienlich sein, und die Amalgamation fördern, indem sie das Silber oberstächlich in Hornsilber (Chlorsilber) verwandelt; welches dann unter Mitwirken von ausgelöstem Sala sehr krästig amalgamirt wird. Ein Magistral, welches nicht im Stande ist, Chlorverbindungen su erzeugen, wie z. B. Eisenvitriol, ist nicht brauchbar, nur solche schwefels. Metallsalze dürsen angewendet werden, welche im Stande sind sich durch Kochsals in Chlormetalle umzubilden, dies ist aber mit Kupfervitriol gans besonders der Pall; das craeugte doppelte Chlorkupfer giebt Chlor ans Silber ab, wird zu einfachem Chlorkupfer, das Silber zu Chlorsilber, welches unter Mithülfe von Sals, welches in Wasser gelöst die elektrochemische Thätigkeit befördert, zugleich auch etwas Hornsilber auflöst, durch Quecksilber reducirt und amalgamirt wird, während ein Theil desselben in Chlorquecks, sich umwandelt, Ein Zusatz von Kalk dämpft die nachtheilige Wirkung von zu vielem Magistral; zu viel hinzugesetztes Qu. kühlt die Hausen zu sehr ab, und hindert die Einwirkung der Chlormetalle auss Silber.]

Amalgamationsversahren auf dem Amalgamirwerk auf der Halsbrücke bei Freiberg *).

Die ersten Versuche mit dem Anquicken der Silbererze in Europa stellte v. Born in den Jahren 1780 bis 86 zu Schemnitz in Ungarn an, im letzten Jahrzehnt des verslossnen Jahrh. wurde das Amalgamirwerk auf der Halsbrücke bei Freiberg errichtet.

Beschickung der zur Amalgamation bestimmten Erze. Alle Erze, die über 7 Pfd. Blei, so wie auch mehr als 1 Pfd. Kupfer enthalten, sind von dem Anquickversahren ausgeschlossen; die brauchbaren Erze werden so gattirt, dass die armen mit den reichen beschickt ein Gemeng geben, welches im Centner durchschnittlich 7½ bis 7¾, höchstens 8 Loth Silber enthält. Eine Hauptsache ist noch, dass die Amalgamirerze einen gehörigen Gehalt an Schwesel besitzen, um das Kochsalz beim Rösten zu zerlegen, wodurch sich Hornsilber, Glaubersalz und schweseligs. Gas bilden. Man beschickt daher auch schweselarme mit schweselreichen nach ersahrungsmäsigen Verhültnissen. Die Erzposten werden auf den Schichtsälen zur Beschickung ausgelausen, in ein ungesähr 17 Ellen langes 4½ Ellen breites Rechteck gestürzt, auf dieses das nöthige Salz von dem Salzsal herab durch Lutten geschüttet, und zwar auf 400 Centner Erz 40 Centner Salz, oder 10%, jedoch so, dass die Erz- und Salzschich-

^{*)} Lampad. a. a. O. Th. 1. 8. 466. Th. 2. Bd. 1. 8. 116, nebst vielen Abbildungen. Supplem. Bd. 1. 8. 1. Bd. 2. 8. 96 u. f. — Ferner Aufsitze von Lampadius in E. J. Bd. 1. 8. 458. Bd. 7. 8. 161, 307.

ten gleichmäsig abwechseln. Hierauf folgt die Mengung mit Schauseln und Krücken, man bildet kleine Hausen von 3½, jetzt 4½ Centnern, welche Röstposten genannt werden. Die vorzüglichsten Bestandtheile der Beschickung sind: Silber und Schwesel, Spiessglanz, Wismuth, Arsenik, Schweselkupser, S.eisen, S.blei, (Nickel, Kobalt), S.zink, verschiedne erdige Fossilien, Salz. — (Der Verbrauch an Salz beträgt jährlich 6,000 Centner, welcher von den preuß. Salinen geliesert wird.)

Röstung der Amalgamirerze. Die zum Rösten der Erzposten bestimmten Oefen sind Flammösen, welche aus Ungarn abstammen, mit Nichtkammern versehen; sie werden durch einen gemauerten Kanal vom Schichtsal aus besetzt. Das beschiekte Erzmehl wird auf dem Heerd ausgebreitet, unter stetem Durchrühren erst getrocknet, sodann das Feuer verstärkt, wodurch das Erz sich entzündet, glüht, wozu 1 bis 2 Stunden ersorderlich sind, während dicke weissgraue Dämpse von Arsenik. Spiessglanz und Wasser entweichen. Hierauf wird das Erz gewendet, und das Abschwefeln nimmt den Anfang, wobei eine blaue Flamme sichtbar wird, welche unter Fortglühen der Masse an 3 Stunden fortdauert; es wird fleisig gewendet, um die Oberfläche stets zu erneuern. Sobald kein schwefligsaures Gas mehr sich wahrnehmen lässt, wird das Gaarrösten vorgenommen, d. h. durch erneuerte Feuerung die völlige Zerlegung des Kochsalzes durch die erzeugten schwefels. Metallsalze bewirkt, salzsaures Gas entweicht in reichlicher Menge; mit dem Durchrühren wird fortgefahren, bis genommene Proben nach dem Geruch völlige Abwesenheit von schwefligs. Gas bezeugen, und nur sulzs. Gas anzeigen. Das Gaarrösten dauert gewöhnlich & Stunden. — 12 bis 13 Oefen sind im Gang, jeder röstet in der Woche durehschnittlich 100 C.; aus den Nichtkammern werden jährlich 96 bis 100 C. Erzstaub mit 32 Mark Silber ausgezogen, die gleich wie ein ungeröstetes Erz beschickt werden. Zum Anseuern bedient man sich der Steinkohlen, nur beim Gaarrösten wird noch Holz angewendet, der Aufgang an Brennmaterial betrug 1815 durchschnittlich für 100 C. Erz 2943 Kubiks. Holz, und 1153 Kbs. Steinkohlen.

Vährend des Gaarröstens schwillt das Erz um z seines frühern Volums auf, nimmt einen lockern Zustand und eine braune Farbe an; das gutgeröstete wird aus dem Ofen auf die gemauerte Hüttensohle gezogen, und nach dem Abkühlen durch grobe Durchwürfe gelassen, um die Klümpchen zu scheiden, welche gröblich zermahlen nochmals mit Kochsalz beschickt einer wiederholten Röstung unterworfen werden; das Feinere aber wird gesiebt. Die Durchwürfe sowohl als auch die Siebemaschinen befinden sich in Kästen eingeschlossen, um das Stauben zu verhüten, welches theils nachtheilig auf die Gesundheit der

Arbeiter wirken, theils auch Verluste nach sich ziehen würde. Durch die Siebe werden verschiedne Serten nach der Feinheit des Korns autirt; das grobe und mittle wird geschrotet und nochmals mit etwas Salz beschickt geröstet, das siebfeine wird auf die Mahlgänge gebracht, deren 14 vorhanden sind. Die Einrichtung ist mit der gewähnlichen in Mahlmühlen sehr übereinstimmend, die Steine sind von Granit, der Läufer macht 100 bis 120 Umdrehungen in der Minute; das gebeutelte geröstete Erz muß so fein sein, wie das feinste Getreidemehl, das gröbere wird wieder auf die Mühle gebracht.

Die Amalgamation. Das Verquieken geschieht in horizontal liegenden, sich um ihre Axe bewegenden Fissern, die, 20 an der Zahl, je 5 in einer Reihe liegen; je 2 Reihen haben zwischen sich eine Welle, die durch 5 Stirnräder, welche in bestimmten Entiernungen, nach Masisgabe der Länge der zu bewegenden Fässer, von einander abstehen, diese in Bevregung setzt, und swar je 2 und 2; beiden Wellen wird durch ein großes Stirnrad, welches an der Wasserradswelle befestigt ist, die Bewegung mitgetheilt. Die Fisser sind 2 F. 10 Z. im Lichten lang, 2 F. 8 Z. im Lichten weit, 31 Z. stark in den Dauben, sie sind mit eisernen Reisen und eisernen Verstärkungen in den Böden versehen, und haben einen doppelten Spund, der mit einem einernen Bügel verschraubt wird. - Die Fässer werden mittelst hölzerner Lutten, die sich in zwilchne Beutel endigen, mit 10 Centnern gebeuteltem Erzmehl gefallt, nachdem vorher 2} Centner oder 4 Kubikfus Wasser aus einem bleiernen Kasten mit Rohr und Hahn hineingelassen worden; hierauf werden noch \ bis \ Centner Eisenplatten, welche aus Stabeisen 1\ Zoll lang und breit und & Z. stark geschrotet sind, hinzugesetzt, und von Zeit zu Zeit, da sie aufgelöst werden, erneuert. Das Gemeng, welches die Fässer zu 3 anfüllt, läst man nun, nachdem der Spund fest verschlossen worden, 14 bis 2 Stunden lang umgehen, bis sich das Wasser mit dem Erz zu einer gleichförmigen, breiartigen Masse gemengt hat. Ist dies gehörig geschehen, so werden mittelst einer Röhrenleitung und eines beweglichen Gerinns 5 Centner Quecksilber hinzugesetzt, worauf das Fals wieder verriegelt und in Umgang gesetzt wird, und 14 bis 16 Stunden lang (früher 18 St.) in steter Bewegung bleibt, indem sich dasselbe 20 bis 22mal in der Minute um die Axe bewegt.

Während des Umgangs werden die Fässer zweimal ausgerückt, geöffnet, die Dicke des Quickbreies geprüft, salls er zu dick, etwas Wasser, salls er zu dünn, etwas Erzmehl zugesetzt, denn eine ersahrungsmäßige Consistens ist eine wichtige Bedingung zum guten Ersolg; ist nämlich die Masse zu steif, so kommen die Quecksilberkügelchen nicht gehörig mit allen Theilen des Erzes in Berührung, und ist sie zu dünn, so

senken sie sich zu sehr nach unten. Während des Umgehens nimmt die Temperatur zu, so dass sie auch im hestigsten Winter nach 8 bis 10 Stunden Umgang 38 bis 44° beträgt. Der chemische Prozess, welcher in den Fässern stattsindet, ist solgender: durch Eisen werden die im gerösteten Erzmehl vorhandnen Chlormetalle (Chlorsilber, Chlorkupser, Blei etc.) zersetzt, indem sich das Tehloreisen bildet, welches in der Flüssigkeit sammt dem Glaubersalz und unzersetztem Kochsalz ausgelöst bleibt, das Quecksilber aber löst das Silber, Kupser, (etwas Blei) aus, und bildet ein Amalgam; so wie aber Eisen nicht in gehöriger Menge vorhanden ist, so bildet sich auch Chlorquecksilber.

Nach Vollendung des Anquickprozesses werden die Fässer mit Wasser völlig gefüllt, langsam in Umgang gesetzt, 6 bis 8mal in der Minute, woderch binnen 1 bis 12 Stunde möglichst viele Amalgamtheile sich am Boden der Fässer vereinigt haben, um das silberhaltige Qu. ziemlich rein absusondern. Darauf wird durch den im großen Spund angebrachten kleinen Spund, und ein Ansatzrohr mit Hahn, das Amalgam abgelassen, welches durch eine Röhrenleitung nach der Amalgamkammer fliest. So wie der hraune Rückstand sich zeigt, wird der Hahn geschlossen, der große Spund geöffnet und das Fass in die Waschbottiche entleert, das Eisen aber zurückgehalten; der Rückstand ist bis 36 oder Zu Loth entsilbert. Das Entleeren sämmtlicher Fässer, so wie das Füllen derselben, dauert jedes 1 Stunde, so dass der ganze Prozess in 18 bis 20 Stunden vollendet ist (sonst in 24), nämlich: 1 St. Füllen, 14 bis 16 St. Amalgamiren, 1\frac{1}{2} St. Verdünnen, 1 St. Entleeren; es können jetzt in 14 Tagen 3,200, sonst nur 2,800 Centner Erz amalgamirt werden.

Aufwand bei der Amalgamation 1815: auf 100 Centner Erz 14,5 Pfd. Eisen, 2 Pfd. 25 Loth Quecksilber (nach andern Angaben muß es mindestens doppelt so viel betragen), also auf die Mark Silber 1,89 Loth Qu. [Seit 1822 sind Versuche mit der warmen Amalgamation in gusseisernen Probesissern angestellt worden, welche durch Kohlenseuer auf 60 bis

Probesssern angestellt worden, welche durch Kohlenseuer auf 60 bis 70° R. erwärmt wurden, die ersten Versuche in Fässern von 3,2 Kubiks. Inhalt, die letzten in solchen von 16 Kbs. Die Rückstände waren schon nach 10 Stunden bis auf ¼ Loth entsilbert, nach 18 Stunden bis auf ¾ bis ¾ in der 10ten Stunde war der Rückstand von derselben Beschickung kalt amalgamirt ¾ Loth; allein der Verlust an Qu. war stets größer, als beim kalt Anquicken, denn wenn bei letzterm der Verlust auf 10 Centner Erz 8 bis 10 Loth beträgt, so war er 4 bis 7 Psd. bei ersterm, nur in einem Fall 1¾ Psd. — Um das Trockenmahlen möglichst zu vermindern, hat man angesangen, mittelst eiserner Kugeln das Feinmahlen in gusseisernen Fässern zu versuchen, und die angestellten

Proben gaben erwünschte Resultate, degegen Verenche Kechsels un ersparen durch Anwendung von Salssäure ungünstig ausfielen.]

Nacharbeit mit dem silberhaltigen Queckeilber. Das aus dem Fässern abgelassne Quecksilber - Metall, Amalgamirmetall - fliefet in swei steinerne Tröge, jedoch so, dass es erst durch einen starken swilchnen Sack laufen muß, welcher angefeuchtet unter der Ausflußröhre befestigt ist, hiedurch concentrirt sich das silberhaltige Quecksilber im Sack, während das freie Qu. leichter fittesig durch die Poren dringt. Je 5 Fässer werden durch einen Sack entleert, so dals man deren also 4 braucht. Das im Sack verbliebne Amalgam ist schon ziemlich steif, läst sich aber noch drücken, um aber möglichst alles überstüssige Qu. auszuscheiden, wird der Sack zugeschnürt und zwischen Brettern gepresst, wodurch das Amalgam noch steiser wird. Von 20 Fässern erhält man auf solche Art 3 bis 3½ Centner Amalgam, welches gewöhnlich aus 1 Theil 12 bis 13löthigem Silber und 6 Th. Qu. besteht; die fremden Metalle sind Kupfer, Blei, Spiefsglanz, (Kobalt, Nickel, Wismuth, Zink, Arsenik, Eisen). Das abgelaufne Quecksilber enthält aber auch noch 2 bis 3 Loth Silber im Centner, es wird zu & C. der üblichen Quecksilbermenge von 5 C. zugesetzt.

Das Amalgam wird hierauf einer Destillation unterworfen in Shnlicher Art, als sie bei der spanischen Amalgamation beschrieben worden. Unter dem runden Ausglühosen steht ein hölzerner Wasserkasten, in diesem ein runder eiserner Kasten, gleichfalls voll Wasser, in welchem ein eiserner Bock mit 4 Füssen gestellt ist; auf demselben ist in der Mitte eine eiserne Stange befestigt, die 5 eiserne flache Ausglühteller in 3 Zoll Entfernung von einander trägt. Auf die Teller, welche mit Thonschlempe bestrichen, werden 3 Centner Amalgam aufgelegt, sodann die Wasserfässer gefüllt, und mittelst eines Windewerks ein gusseiserner Cylinder - Ausglühtopf - über die auf der Spindel besestigten Teller herabgelassen; ein solcher ist 2 Ellen hoch, unten 18 Zoll, oben 13 Z. weit und geschlossen, 1 Z. stark, er ruht mit seinem offnen Rand auf dem eisernen Bock im Wasserkasten, welcher stets frisches Wasser erhält, während das warm gewordne absliesst. In dem Zwischenraum zwischen dem Cylinder und der Ofenmauer, 4 bis 4½ Z. betragend, wird Torffeuer angemacht, und nach und nach der ganze Raum angefüllt. Zuerst entweicht sich ausdehnende Luft, sodann entbinden sich Qu.dämpfe, die sich an den kühlern Wänden des Cylinders niederschlagen, und als lausches Qu. im eisernen Wasserfals ansammeln. Das Silber bleibt auf den Tellern mit den nicht flüchtigen Metallen legirt zurück - Tellersilber —, bildet eine porose, moosartig gestaltete Masse, silberweiß,

auch goldgelb und tombackbraun, zäh, klingend, verhältnismäsig leicht; es darf nicht geschmolzen sein. Die Hitze muss langsam steigen, um das Qu. möglichet vollständig abzutreiben; das Ausglühen dauert 7 bis 8 Stunden. Man erhält von 3 Centnern Amalgam 95 bis 100 Mark Tellersilber.

[Es hat Fälle gegeben, wo ein Ausglühtopf 200, ja 231 Glühnngen aushielt, allein sie zerspringen östers, und dann ist ein bedeutender Verlust an Qu. 1815 betrug bei 39,245 Mark Tellersilber, welche 28,814 Mark Feinsilber gaben, der Quecksilberverlust 2½ Centner 4 Pfd., also auf die Mark Feinsilber 0,26 Loth; es zersprangen aber 6 Cylinder, welche einen Verlust von ½ Centner 2½ Pfd. Qu. verursachten, also Gesammtausgang für die Mark Feinsilber 0,31 Loth. Der Verbrauch an Kohlen für 100 M. Feinsilber 8,16 Kubiks., an Torf 97,7 Kbs.]

Das Tellersilber hält 10 bis höchstens 13½ Loth Feinsilber, oft noch etwas Quecksilber, es wurde früher durch Umschmelzen in Tiegeln, wobei es in treibende Bewegung kommt, etwas gereinigt, so daß der Feingehalt zwischen 12 und 13 Loth betrug, an die Schmelzhütte zum Treiben abgegeben, wo es mit silberhaltigem Werkblei auf gewöhnliche Art abgetrieben wurde.

[Nach einer angestellten Untersuchung enthielt solch eingeschmolznes Tellersilber von 12½ Loth Feine:

> 80,1000 Silber 19,6705 Kupfer 0,2139 Spiesselans 0,0156 Gold

100,0000.]

Jetzt bedient man sich eines andern Verfahrens, des Rassinatschmelzens *), welches auf dem Amalgamirwerk selbst ausgesührt wird, wodurch man Rassinatsilber erhält, welches an die Münze abgeliesert wird, nachdem man einige Jahre lang periodisch mit Schweselsäure das Kupser vom Silber geschieden hatte **), was nicht zur erwünschten Reinheit sührte, indem etwas Schweselkupser in demselben sich vorsand. Das Rassiniren geschieht also: 160 bis 170 Mark Tellersilber werden in einem Graphittiegel bei lebhastem Feuer eingeschmolzen, wodurch derselbe bis auf 2 Zoll vom Rand gefüllt wird. Das eingeschmolzne Silber dampst etwas ab, es bildet sich etwas Schlacke, welche abgeräumt und das Metall einige Linien hoch mit Kohlenstaub hedeckt wird. Man bedeckt

^{*)} Lampadius in E. J. Bd. 3. S. 422. Bd. 7. S. 161.

^{**)} Das Nähere hierüber steht in den A. d. M. II. série Tom. 3. p. 15.

den Tiegel und bringt ihn in habe Hitze, dann zieht man die Schlacke ab, und sieht, wie die Oberfläche etwas dampfend treibt; nach i Stunde wird wieder Kohlenstaub aufgegeben, bedeckt, und der Tiegel starker Hitze ausgesetzt, und eben so noch einigemal verfahren, bis die Silberfläche ruhig fließt ohne zu dampfen. Endlich wird das Silber, welches 11 bis 13löthig ist, und nur noch Kupfer und, außer etwas Gold, keine andern fremden Metalle mehr enthält, in eiserne flache runde Schalen gegesen, wodurch man Planchen von etwa 60 Mark erhält, die abgeließert werden. Der Gewichtsverlast durchs Verdampfen und Verschlacken beträgt 28, der Silberverlust ist sehr gering.

[An Nebenabfällen sammelt man in einem Verdichtungsraum über den Tiegelösen den sogenannten Silberrauch, der im Centner von 50 bis über 100 Mark Silber liesert; Schlacken, welche serstoßen und gesiebt werden, wobei man die größern Silberkörner absiebt, das seinere mit dem andern Gekrätz, alten Tiegeln sammelt, welche man an die Silberschmelzbütten abgiebt.]

Nacharbeiten mit den Rückständen. Die Rückstände von je 5 Fässern werden in einem Waschbottich gesammelt, in welchem sich eine stehende Welle mit zweien Flügeln befindet, welche rechenartig gestaltet, die Stäbe aus Eisen gesertigt sind, erstere wird durch die Waserradswelle bewegt, so dass sie sich 11mal in der Minute umdreht. So wie die Rückstände in dem Bottich gesammelt, werden sie noch mit Wasser verdünnt, 6 bis 8 Stunden lang bewegt; es lagern sich die Amalgamtheilchen am Boden ab, während die entsilberten Erztheilchen schwebend erhalten werden, wozu jedoch eine bestimmte Verdünnung unumgänglich nothwendig ist. Zeigt eine genommene Probe, dass die Erztheile keine eingemengten Qu.kügelchen enthalten, so werden die Pfropfen gezogen, und die Rückstände fließen in große Sümpse ab, welche außerhalb des Gebäudes eingegraben sind. Alle Vierteljahre nimmt man das Waschbottichamalgam heraus, etwa 10 bis 12 Centner, welches auf 100 C. verwaschner Rückstände 1 Pfd. 27 Loth bis 2 Pfd. 7 Loth beträgt. Das gewonnene Amalgam wird eben so behandelt, d. h. ausgedrückt, abdestillirt; das Tellersilber ist nur 21 bis etwa 21 löthig, enthält nach einer Untersuchung:

16,956 Silber
82,910 Kupfer
0,125 Spiessglanz
Spur Gold
99,991.

Haben sich die Rückstände in den Sümpsen ruhig abgelagert, so zapst man die klare Flüssigkeit, welche hauptsächlich Glaubersalz, Kochsalz, Chloreisen aufgelöst enthält, außerdem auch wohl phosphors, arseniks., fluiss. Natron, durch Gerinne in die Quicksalzsiederei. Der abgelagerte Erzschlamm wird dann ausgestochen und in den Fluis gelaufen, er enthält noch ½ bis $\frac{1}{12}$ Loth Silber im Centner, welcher Gehalt durch keine Operation zeither sich hat vermeiden, oder verringern lassen; Versuche mit Waschen auf Waschheerden haben mehrmals ungünstige Resultate gegeben *).

[Silberproduktion im Königreich Sachsen:

Die einzige Grube Himmelsfürst bei Freiberg liesert jährlich 10,000 M. Silber.

Mit dem Amalgamirwerk ist eine Siedehütte verbunden, in welcher Quicksalz fabricirt wird. Zu dem Ende wird die Rohlauge, nachdem sie sich in einem Rohlaugensumpf geklärt hat, in einer bleiernen Siedepfanne bis zu 30% Salzgehalt abgedampst, sodann in hölzerne Kühlkästen abgezapst, aus welchen sie nach 12 bis 16 Stunden in die Wachssässer geleitet wird; binnen 13 Tagen ist der Anschuss vollendet. Aus 2114 Kubiks. Rohlauge erhält man 6 Centner unreines Glaubersalz, welches an Glashütten verkaust wird. Ausserdem wird auch zum landwirthschastlichen Gebrauch sogenanntes Düngesalz gesertigt; man löscht stehrannten Kalk mit Rohlauge zu Pulver, und bringt dasselbe mit Rohlauge in Berührung, bis eine alkalische Reaction sich zeigt, welche die vollendete Zersetzung der schwesels. Salze andeutet. Daraus wird die Masse durchgearbeitet, das klare Flüssige abgelassen, und die dicke Kalkmilch absedimentirt, der Brei getrocknet.]

Gesammtbetrag der jetzigen Silberausbeute von Europa und dem asistischen Russland nach A. von Humboldt: 292,000 Mark, nach andern Angaben 318,000 Mark, während zu Anfang des 19ten Jahrh. die Silberausbe ute in den spanischen Colonien von Amerika betrug 3,394,160 M., d. i. 11,621 nal mehr, Summe beider 3,686,160, nach andern 3,712,204 M., in Werth nach d. erstern Angabe, 47,920,000, nach der andern 52,110,000 Thir. pr. Cour.!

Silberproduktion der österreichischen Monarchie gegen 100,000 Mark, im russischen Reich, einschließt. dem asiatischen Rußland, 76,500 M. (1828), Sachsen 61,361 (1828), Preußen 21,731 (1828), Hannover, Braunschweig, Anhalt, etwa 40,000 Mark, Frankreich 4970 (1826).

Da alles auf dem Test erhaltne Feinsilber noch einige Grän Kupser in der Mark enthält, welche beim Vermünzen oder sonstigem Gebrauch

^{*)} Lumpadius Supplem. Bd. 1. S. 15. und in E. J. Bd. 7. S. 307.

3!30 Darstellung von reinem Silber, Eigenschaften desselben.

zu legirtem Silber nicht hinderlich alnd, dadurch aber dasselbe nicht als wirklich reines Metall betrachtet werden kann, so hat man eich anderer Methoden bedient, um wirklich reines Silber derzustellen. Zu dem Ende löst man dasselbe, oder Münzen, welche aus bergfeinem Silber geprägt werden, wie z. B. sogenannte Wildemanns-Gulden, hannöversche Gulden, die zu Klausthal geprägt werden, in Salpetersäure auf, schlägt durch Selzenure, oder eine Auflösung von Chlornatrium, das Silber als Chlorsilber nieder, während das Kupfer aufgelöst bleibt. Das Chlersilber wird abgespühlt, getrocknet, in einem Tiegel, in welchem man eine doppelt so große Menge Pottasche geschmolsen hat, in kleinen Portionen eingetragen, wobei ein Aufbrausen stattfindet, indem sowohl kohlensaures als auch Sauerstoffgas entweichen, denn das Chlor tritt vom Silber ans Kalium, ersteres reducirt sich und wird in kleinen Körnehen ausgeschieden, welche durch verstärkte Hitze schmelzen und sich am Boden des Tiegels sammeln, zu welchem Behuf man den Tiegel einigemal rüttelt; in die Poren des Tiegels ziehen sich Silberkörnchen ein, auch geht leicht etwas durchs Aufbrausen verloren, besonders wenn der Tiegel zu voll ist, oder zu viel Chlorsilber auf einmal hinzugesetzt wird.

[Man scheidet auch wohl das Silber aus der Auflösung in Salpetersäure durch Kupserblech, welches man hineintaucht, allein dann ist das niedergeschlagne S. kupserhaltig, zeigt einen Gehalt von 26 Kupser; wäscht man aber den so erhaltnen Silberstaub mit einer Auflösung von salpeters. Silberoxyd ab, so löst diese die Kupsertheilchen sast alle aus, während sich dasur Silber abscheidet, und die Probe giebt dann einen Feingehalt von 300 an (wahrscheinlich ist dies aber nur ein Irrthum in Folge des alten Probirversahrens, und es ist gewis noch seiner). Um kleine Antheile Kupser zu beseitigen, hat man auch Schmelzen mit Salpeter angerathen, durch dessen sreiwerdendes Sauerstossas das Kupser sich oxydirt, aber auch etwas Silber, welches jedoch, wie sogleich weiter gezeigt werden wird, sich beim Erkalten von selbst wieder reducirt. — Auch mittelst mässig starker Schweselsäure hat man das Silber vom Kupser geschieden, siehe unten den Prozess des Assinirens.]

Das Silber besitzt eine schön weiße Farbe, nimmt die schönste Politur an, specis. Gewicht 10,478, des gehämmerten 10,6; es ist härter als Gold, weicher als Kupfer, hellklingend, krystallisirt beim vorsichtigen langsamen Erkalten in Oktaëdern, Würfeln. Es ist sehr dehnbar, lässt sich in Blättchen von 100000 Zoll Stärke ausschlagen und in sehr seine Drähte ausziehen, von denen 400 Fuß kaum einen Gran wiegen; ein Draht von 0,887 par. Linien Stärke wurde durch 173,8 franz. Pfd. zerrissen, oder von 2 Millimeter Stärke durch 85,06 Kilogramme; der Bruch

des zerrisnen Silbers ist hakig, sasrig. In der Wärme dehnt es sich von 0° bis 100° aus um 0,00190974 Lavoisier, 12.

» 0,001988 G. Morveau,

schmilzt bei 22° W. und zeigt die schönsten Regenbogensarben, es blickt (vergleiche oben Seite 195), kommt im Focus einer Brennlinse oder eines Brennspiegels ins Kochen und Verdampsen, so dass man es als weissen Staub auf kalten Metallblechen sammeln kann. Kommt geschmolznes Silber mit der Lust in Berührung, so oxydirt es sich, ebenso wenn man es in einer Porzellanröhre schmelzt und Sauerstoffgas darüber leitet, oder wenn man Salpeter auf geschmolznes S. wirst, allein beim Erkalten lässt es den ausgenommenen Sauerstoff entweichen, wie Lucas, Chevillot, Gay-Lussac gezeigt haben (vergl. oben Seite 198 beim Blei); ein kleiner Gehalt an Kupser verhindert die Sauerstoffgasabsorption nicht, aber wohl einige Procente Gold, Blei, Kupfer. Von dieser Erscheinung leitet man das Spratzen ab, den Silberverlust, der beim Kupelliren statt-Silber kann durch Volta'sche Elektricität unter Entwickelung eines schön grünen Lichts verbrannt werden, ebenso durch Batteriefunken. Feinsilber und Silberwaaren werden an der Lust allmälig blind, nicht durch Oxydation, sondern durch den Einfluss von vorhandnem Schweselwasserstoffgas. Silber, welches mit Schweiss in Berührung kommt, wird gleichfalls blind, bedeckt sich mit einem grauvioletten Ueberzug, der sich durch Ammoniakslüssigkeit sehr gut entsernen lässt, Chlorsilber. Reines Silber löst sich in keiner Pslanzensäure auf, desto leichter aber in Salpeter-, conc. Schweselsäure, nicht in Salzsäure und Königswasser, enthält aber die Salzsäure Chloreisen aufgelöst, wie es nicht selten der Fall ist, so soll sie nach Wetzlar *) etwas Silber auflösen. Aetzende Alkalien greifen reines Silber nicht an.

Reines Silber wird nicht zu Geräthen verarbeitet, weil es zu weich ist, aber zu plattirten Waaren aller Art verbraucht, wozu man nur reines Silber, nicht das mit Kupfer legirte anwendet; ferner zum Versilbern, zum chemischen und pharmaceutischen Gebrauch; das bergfeine Silber (15 Loth 15 bis 16 Grän fein) wird an einigen Orten ausgemünzt, als zu Klausthal im Harz, gewöhnlich aber zum Ausprägen der Münzen noch mit Kupfer in bestimmten Verhältnissen legirt, (siehe bei der Legirung des Silbers mit Kupfer). Aus feinem Silber wird auch das Blattsilber, feuille d'argent, leaf-silver, geschlagen; von dem Verfahren dabei beim "Gold" das Ausführlichere. — Man löthet Silberwaaren mit Silberschlageloth, aus Probesilber (d. i. legirtem 12 oder 11 löthigem Silber) und Zink zusammengesetzt, oder aus Messing und Feinsilber; auch

^{*) 8.} n. J. Bd. 23. 8. 94.

bedient man sich blos verschiedner Legirungen von Feinsilber und Kupfer zu 1, 2, 3 des letztern, soudure à huit, siz, au quart, au tiere.

Legirungen des Silbers.

[Mit Zink: Beide Metalle lassen sich leicht susammenschmelsen, eine Legirung von 2 Zink und 1 Silber ist seinkörnig, weiss, specis. dichter als es die Rechnung angiebt, wird beim Calciniren sersetzt, indem Zink verbrennt, wobei aber auch etwas Silber sich verstücktigt. — Mit Nikkel giebt Silber eine geschmeidige Verbindung; mit Kobalt gelingt die Legirung höchst unvollkommen.]

Mit Eisen. Nach Rimmen sollen 5 oder mehr Theile Silber einen Theil Eisen ausnehmen können, wodurch das erstere an Härte gewinnt und an Schmeidigkeit nichts verliert, dagegen soll Eisen nicht im Stande pein & Silber beim Schmelzen aufzunehmen; mach Coulomb kann das Silber nur etwa 750 Eisen enthalten, Eisen soll nach G. Morvess nicht mehr als de Silber zurückhalten können, wodurch es eine außerordentliche Härte und die Structur des reinsten Eisens erhalte. Nach angestellten Versuchen beim Eisenfrischen mit einem Zusatz von 1,5 g felnem Silber fand Karsten, dass das Eisen beträchtlich an seiner Güte verlor, aus den Anlaufkolben erhob sich in Berührung mit der Lust ein bläulichgrüner Dampf, der Deul war gaar gefrischt, aber das Eisen schmiedete sich schlecht, wurde sehr unganz und schiefrig, die Stäbe bekamen schr viele und große Kantenrisse, und verhielten sich fast ganz wie rothbrüchiges Eisen, so dass von 10 nur 3 als brauchbar angesehen werden konnten. Nach der Analyse enthielt dieses Eisen 0,034 ? Silber; es zeigt also das Silber dieselbe Wirkung wie der Schwesel, wenn gleich etwas weniger ausgezeichnet.

Mit Blei. Beide Metalle lassen sich leicht durchs Zusammenschmelzen vereinigen, die Legirung schmilzt weit leichter als Silber, ist dichter, als nach der Berechnung zu erwarten wäre, weniger elastisch, weniger klingend und zäher als reines S. Setzt man diese Legirung geschmolzen der Einwirkung des Sauerstoffs der Luft aus, so oxydirt sich das Blei, und bildet eine Haut von geschmolzner Bleiglätte, welche beim Kupelliren sich in die Kapelle, oder den Test einzieht, beim Treiben im Großen aber abgezogen wird; das Bleioxyd nimmt auch andere Metalloxyde auf, als. Kupfer-, Spießglanz-, Kobalt-, Nickeloxyd, arsenige Säure etc. (vergleiche die Beschreibung des Treibeprozesses, des Feinbrennens auf Seite 192 u. f.). Auf der Leichtlüssigkeit der Legirung des Silbers und Bleies beruht auch, so wie auf der Eigenthümlichkeit der Legirung des Bleies und Kupfers sich beim Erwärmen in zwei gans verschiedne Legirungen zu scheiden, die Möglichkeit der Saigerung, des Abscheidens des Silbers vom Kupfer mittelst Blei (vergl. Seite 285).

Legirungen des Silbers mit Zinn, Wismuth, Kupfer.

Mit Zinn. Beide Metalle lassen sich durchs Schmelzen leicht vercinigen; 1 Th. Zinn 4 Th. Silber geben eine Legirung der Bronze in Härte
nicht unähnlich, spröde; eine Legirung von gleichen Theilen ist spröde
und so hart, dass sie von der Feile beinahe nicht angegriffen wird. Deshalb ist Zinn bei der Bearbeitung des Silbers sehr vorsichtig zu vermeiden, indem selbst die geringste Menge im Stande ist, dem Silber alle
Hämmerbarkeit zu nehmen. Bei der Vereinigung beider findet Raumesverdichtung statt, indem die Legirung ein größeres specis. Gewicht besitzt, als die Berechnung nach dem Mischungsverhältnis nachweist. Um
Zinn vom Silber zu scheiden, zerseilt man es und destillirt es mit Quecksilbersublimat, wodurch Chlorzinn und Quecksilber übergehen, und Silber zurückbleibt.

Mit Wismuth. Die Legirung ist sehr spröde, blassröthlich von Farbe, von blättrigem Gesüge, wird durch den Sauerstoff der Lust in geschmolznem Zustand gleich der Legirung des Silbers mit Blei zersetzt, indem das Wismuth sich oxydirt, und in die Poren der Kapelle einzieht. Chaudet schlug vor, Wismuth statt Blei beim Kupelliren anzuwenden, da man dann bei einer geringern Hitze kupelliren kann; allein abgesehen vom weit höhern Preis desselben, ist es nicht räthlich, da es bei starker Hitze ins Kochen geräth und spritzt, auch Silber in die Kapelle sich einzieht.

Mit Kupfer. Silber kann mit Kupfer leicht in jedem beliebigen Verhältnis zusammengeschmolzen werden, die Legirungen sind, unbeschadet der Dehnbarkeit, härter und klingender, als reines Silber, die Farbe der Legirung sticht bei einem reichlichern Kupserzusatz ins Röthliche, das specif. Gewicht fällt niedriger aus, als es nach der Rechnung sein sollte, folglich muss sich die Legirung im Moment ihrer Bildung ausgedehnt haben, durchschnittlich etwa um 1,23%. Weil sich feines Silber zu leicht abnutzt, zu weich ist, so bedient man sich zu den Silbergeräthen, den Silbermünzen, bis auf wenige Ausnahmen, des mit Kupfer legirten Silbers; die Legirungen geschehen in einfachen Verhältnissen, nach Loth und Grän. Eine preußische Mark Silber ist = ½ Pfund, oder 16 Loth, oder 288 Grän; eine feine Mark, oder 1 Mark fein ist = 16 Loth seinen Silbers, eine rauhe oder beschickte Mark kann aber verschiedne Quantitäten zugesetztes Kupfer enthalten; so ist z. B. dasjenige Silber 12löthig, welches in der Mark 12 Loth seines S. und was an 16 Loth fehlt, also 4 Loth, Kupfer enthält; 15löthiges Silber ist solches, welches 15 Loth feines S. und 1 Loth Kupfer enthält, etc. In Frankreich ist das Feinsilber mit 1000 bezeichnet, und der Feingehalt der Legirungen wird durch Tausendtheile angedeutet.

Wenn mit Kupfer legirtes Silber zu Els - und Trinkgeräthen vererbeitet

wird, so kann es nicht gleichgültig sein, wie groß der Kupsermsatz gemacht wird, da zwar nicht das Silber, aber wohl das Kupser in Psianzenskuren sich auflöst. Es bestehen dieserhalb in den mehresten Ländern Vorschriften; in Berlin verarbeiten die Gold- und Silberarbeiter 12 löthiges Silber, wenn nicht seineres besonders bestellt wird; in Augsburg, Nürnberg, Wien, Copenhagen wird 13 löthiges, in Schweden 13 Loth 4½ Grän sein verarbeitet. Wenn 12 löthige Lössel etc. gehörig gereinigt werden, wie es ja an sich die Reinlichkeit gebietet, so kann der Zusatz von ½ Kupser in keinem Fall nachtheilige Wirkungen sussern; lässt man freilich das Geräth mit Essig, sauren oder leicht gährenden Psianzensästen in Berührung mehrere Stunden lang stehen, so bedeckt es sich mit Gränspan. — Alle Silbergeräthe müssen, weil sie von Kupseroxyd während der Bearbeitung bedeckt schwärzlich aussehen, weiße gesotten werden, wie dies geschieht siehe bei den Münzen.

Etwas über die in Deutschland seit 1690 und in Preußen seit 1750 üblichen Münzsusse, standard. — 1690 wurde der sogenannte leipziger Münzfuls von mehrern deutschen Fürsten angenommen, unter andern von Kurbrandenburg, Kursachsen, Braunschweig, 1738 wurde derselbe von Kaiser und Reich zum Reichsmünzfuls erhoben; man nennt ihn auch den 18 Guldenfus, weil in 18 Guldenstücken (12 Thalern) eine kölnische Mark fein Silber enthalten sein sollte. Nach diesem Münzfuls war das Verhältniss des Silbers zum Gold = $1:15\frac{7}{11}$. 1748 fing der Herzog von Braunschweig-Lüneburg an nach dem 20 Guldenfuss zu prägen, desgleichen der deutsche Kaiser Franz I., Maria Theresia, der Kurfürst von Sachsen; 1753 wurde der Conventions- oder 20 Guldenfus durch eine österreichisch-baiersche Münzconvention festgesetzt, das Verhältnis des Silbers zu Gold = 1: 141 oder 14,16; 1750 lies Friedrich der Große nach dem Vorschlag von Graumann Münzen in Silber nach dem 21 Guldenfuss ausprägen, (also in 14 Thalern 1 Mark fein S.) und setzte das Verhältnis des Silbers zum Gold = 1: 13 der 13,85 fest. Der König liess ganze, 1, 1, 2, 1, Thalerstücke nach diesem Münzsus seit 1750 prägen, ein späteres Edict vom Jahr 1764 setzt dieses alles gesetzlich fest. Ausnahmsweise wurden unter Friedrich Wilhelm II. in den Jahren 1793 bis 97 Speciesthaler (2 Guldenstücke) nach dem 20 Guldenfuß für die neu erhaltnen Anspach - bayreuthschen Lande geprägt. Durch das Gesetz über die Münzverfassung des preußischen Staats vom 30. September 1821 ist der 21 Guldenfuß bestätigt worden.

[Nach diesem Gesetz ist der Thaler die eigenthümliche Silbermünze des Staats. 10\f Thaler wiegen 1 Mark und enthalten 216 Grän sein Silber, 14 Thaler enthalten daher eine seine Mark, der Thaler 20\f Grän = 1\f Loth sein Silber.

Von 1764 bis 31. Dechr. 1830 sind geprägt worden*) 105,173,249 Tha?; ler. Unter dieser Summe sind mit inbegriffen die ‡ und ‡ Thalerstücke, welche aus gleicher Masse, wie die ganzen Thaler, doch hauptsächlich nur in den Jahren 1764 bis 66 ausgeprägt wurden, von denen 21 und 42 Stück eine Mark wiegen. — Die stärkste Thalerprägung fällt auf die Jahre 1814 bis 19, in welchen allein für 40,322,061 Thaler geprägt wurden. Die Erwerbung von Anspach und Bayreuth gab Veranlassung, in den Jahren 179‡ Conventionsspeciesthaler für den VVerth von 506,536 preuß. Thalern zu prägen, desgleichen ¾ Thalerstücke, welche niemals in dem gemeinen Verkehr der jetzigen Provinzen des Staats im Umlauf gewesen sind.

In Folge des neuen Münzgesetzes wird kein anderes Kleinkourantgeld geprägt, als & Thalerstücke, von demselben Feingehalt wie die Thaler, so dass in 84 Stücken eine seine Mark enthalten ist. Man hat aber dieselbe Masse beibehalten, wie seit 1764, \$\frac{\pi_0}{48}\$ Silber und \$\frac{\pi_0}{48}\$ Kupser, (8\frac{1}{2}\text{lothig} == 150 Grän sein Silber in der ranhen Mark); es wiegen also 2100 Stücke derselben 48 Mark, und enthalten 25 Mark sein Silber; 43\frac{1}{2}\$ Stücke wiegen 1 Mark.

Von 1764 bis 31. Decbr. 1830 sind geprägt worden für 36,844,0473 Thl.

Hievon sind eingezogen worden 1,193.4812 »

bleiben nur noch 35,650,566 Thl.

Seit 1764 bis 1811 sind auch & Thalerstücke aus einer Masse von & Silber und & Kupfer geprägt worden, aber so, dass in 42 & Stücken eine feine Mark enthalten, (10% löthig = 192 Grän sein Silber in der rauben Mark), und dieselben solglich 1 & Mark wiegen; 28 & Stücke wiegen 1 Mark.

Von 1764 bis 31. Decbr. 1811 sind geprägt worden für 16,989,777 Thl. Von 1764 bis 86 sind 12 Stücke ohne Rand aus einer Masse geschlagen worden, die aus 3 Silber und 3 Kupfer besteht, (6 löthig = 108 Grän seine Silber in der rauhen Mark), aber so, dass in 168 Stücken eine Mark sein Silber enthalten, welche 23 Mark wiegen, solglich wiegen 63 Stück gerade eine Mark. Die Ausprägung in dem genannten Zeitraum beträgt. 19,668,293 Thaler

hievon sind nach und nach eingezogen worden 2.770.5033 »

folglich müssen noch vorhanden sein für 16,897,7893 Thlr.

An 1 und 15 Thalerstücken sind in den Jahren 1764

bis 66 für Preußen u. Schlesien geprägt worden für 1,168,949 »

davon eingezogen 103,725 »

folglich sind noch übrig 1,065,224 Thaler.

Hienach beträgt die ganze Ausprägung von kleinem Kourant seit 1764 bis Ende 1830, nach Abzug der wieder eingezogenen Münzen, wie solgt:

^{•)} Sämmtliche Angaben sind aus einem Aufsatz von Hoffmann in der preuß. Staatszeitung von 1830, No. 208, 9, 10 entlehnt, und die Ausprägung von 1830 nach einer Mittheilung des Hrn. General-Münzdirektors Goedeking zugefügt.

in, \ 5	äck	en	16,989,777	Theler
1			443,906	₽.
į.			35,650,566}	•
_			_	ė
+	•		621,318	>
			70,603,356%	Thele
in The	lers	tücken (einschl. } und } Thaler-		
stüc	ken)	bis Ende 1830	105,173,249	*
		Samme	175 778 8053	Thaler

Ueber die Scheidemunzen, sowohl die altern als die neuern.

Vormals waren is und so Thaler im Umlauf, erstere unter der Benenung gute Groschen, letztere unter dem Namen Dütchen, Böhmen, Zwei Stüber. Beiderlei Münzsorten waren aus einem Billon geprägt, welches aus & Silber und & Kupfer bestehen sollte, (3 höthig == 64 Grän fein Silber in der rauhen Mark), in beiden wurde die Mark fein Silber au 21 Thalern ausgebracht. Neben diesen gab es auch so Stücke, oder sogenannte Sechser, aus einem Billon von & Silber und & Kupfer; auch hierin wurde die feine Mark zu 21 Thalern ausgebracht.

Von solchen Scheidemünsen sind geprägt worden von 1764 bis 1811 für 42,215,672 Thaler 4½ Sgr. Seit 1825 ist diese Scheidemünze gans aus dem Verkehr verschwunden; es sind vom Januar 1812 ab bis zum 31. Dechr. 1829 theils für Rechnung der Münze, theils anderer landesherrlicher Anstalten an solcher Scheidemünze eingeschmolsen worden für 31,815,887 Thaler nach dem Nennwerth, das Uebrige, oder für

10,399,785 Thaler ist durch Privatverkehr, auswärtige Münzen und durch zusällige Verluste außer Umlauf gekommen.

Außer diesen Scheidemunzen gab es noch eigne Provinzialscheidemunsen im Betrag von 901,348\square Thaler, die sich nach und nach auch verloren haben. — Kupfergeld ist von 1764 bis zum 30. Septbr. 1821 geprägt worden für 341,994 Thaler 26 Sgr. 10\square Pf.

Durch das Münzgesets von 1821 ist eine neue Scheidemünze eingeführt, 30. Silbergroschen auf den Thaler, aus einem Billon von § Silber und § Kupfer, (also 3§löthig), 106§ Silbergroschen wiegen eine Mark, und enthalten 64 Grän fein Silber, 480 ganze oder 960 § Silbergr. wiegen 4§ Mark; die feine Mark ist daher in denselben zu 16 Thalern (oder 24 Gulden) ausgebracht; in 30 Silbergr. ist 1 Loth fein Silber enthalten, während in 1 Thaler, oder in 6 § Stücken, 1§ Loth enthalten ist.

Seit dem 30. Septbr. 1821 bis 31. Decbr 1830 sind an Silbergroschen und Z Sgr. ausgeprägt worden für 2,580,197 Thaler 29 Sgr. An Kupsergeld giebt es jetzt 1, 2, 3 und 4 Psennigstücke, und zwar von einem solchen Gewicht, dass der Centner Kupser, oder 220 Mark, zu 99 Thalern ausgebracht ist. Die ganze Ausprägung in Kupser beträgt seit dem 30. Septbr. 1821 bis 31. Decbr. 1830 für 442,664 Thaler 8 Sgr. 2 Ps.; solglich ist

im Ganzen an Scheidemünze seit dem 30. Septbr. 1821 bis 31. Decbr. 1830 ausgeprägt worden an 3,022,862 Thaler 7 Sgr. 2 Pf. Es verhält sich daher die Menge der Scheidemünze zu der des Kourantgeldes jetst = 1:58,149, während sich früher die alte Scheidemünze zum Kourantgeld nach dem Nennwerth verhielt = 1:2,267, oder nahe wie 15:34. — (Ueber die Goldprägung seit 1764 siehe bei diesem.)

Das französische Silbergeld ist zu 14 Loth 7,2 Grän ausgeprägt, d. i. 9 Theile fein Silber auf 1 Th. Kupfer; ein Francstück wiegt 5 Gramme, also wiegen 100 Francs & Kilogramme. Englische Silbermünzen enthalten 17 fein Silber, d. i. 14 Loth 14,4 Grän.]

Man nennt bei Münzen den Gebalt an edlem Metall den Feingehalt, das Korn, und die Metallmasse, mit welchem es legirt ist, das Schrot, letzteres ist bei Silbermünzen Kupfer, dagegen bei Goldmünzen kann es auch Silber, oder Silber und Kupfer sein. Nachdem das Silber mit reinem Kupfer im gehörigen Verhältniss zusammengeschmolzen worden, zu welchem Behuf man Graphittiegel anwendet, und nach vorgungigem Umrühren die genommene Probe (prendre la goutte) die Richtigkeit des Korns und Schrots nachgewiesen hat, wird die Legirung in eiserne Zainformen, lingottières, frames, ausgegossen; die Zaine werden dam unter stählernen Streckwalzen zur gehörigen Stärke ausgewalzt, die nöthige Breite hat man schon durch die Zainform gegeben, und zwischendurch in einer eisernen Muffel ausgeglüht. Haben sie die gehörige Stärke erreicht, so werden sie unter einen Durchstofs gebracht, um Platten oder Scheiben, flans, planks, planchets, auszustossen, eine Maschine, die theils mit einer Schraube, theils mit gebrochnem Hebel eingerichtet ist, und dann mit einer Kurbel in Bewegung gesetzt wird. Sämmtliche Platten werden ausgeglüht, justirt, d. h. ausgewogen, die schwerern befeilt, die leichtern zurückgestellt zum Wiedereinschmelzen, hierauf weiß oder blank gesotten, welches den Zweck hat, theils die schwarz aussehenden Platten vom aussitzenden Kupseroxyd zu besreien, theils die Obersläche . in Feinsilber zu verwandeln, d. h. das Kupfer von derselben durch Auflösung zu entfernen, um eine schöne weiße Fläche zu erhalten, welche freilich beim Gebrauch sich bald abnutzt, wo dann die eigentliche Farbe der Legirung zum Vorschein kommt. Das Weissieden geschah eltedem allein durchs Kochen der Scheiben mit einer Auflösung von Weinstein und Kochsalz in Wasser, jetzt bedient man sich der verdünnten Schweselsäure; die schön weiß gewordnen matten Scheiben werden darauf mit Wasser abgespühlt, getrocknet, wozu sich ein Dampstrocknenapparat sehr wohl eignet; man hat sie auch mit Kohlenpulver in einer Tonne geschüttelt, noch besser damit gebürstet, wie es in der Dresdner Münze geschieht.

Das Prägen geschieht mittelst eines Prägewerks, beimeier, will, and swar meistens mittelst einer vorzäglich genau gearbeiteten Prägeschraube, welche vermöge eines bedeutend langen Hebels mit Kugeln an den beiden Enden, balancier, in dem gulseisernen Prägestock auf und nieder bewegt wird, wodurch die zwischen die beiden Stempel geschobne Platte - der eine steht unten sest, der andere ist mit dem untern Ende der Schraube verbunden, — gleichzeitig den Avers und Revers erhält. Neuere Einrichtungen sind von der Art, dass gleichzeitig auch die Umsehrist auf der Münze, cordon, ausgeprägt wird, indem die Blatte in einem Ring liegt, de keilsormige, stählerne Sectoren das Gepräge des Randes enthalten, und durch die Abwärtsbewegung der Schraubenspindel zusammengedrückt werden und das Randgepräge bedingen. Gewöhnlich bedient man sich eigner Rändelwerke, machine d cordonner, edge-worke, in welchen die Platten vor dem Pragen den Rand erhalten. Statt der Prägeschranben hat man auch den combinirten Hebel eingestahrt, Nebedomsky *), Uhlhorn, letzter hat nach seiner Einrichtung Prägewerke Mr die Münzwerkstätten in Berlin und Düsseldorf gebaut. Boulton-Watt's Pragevorrichtung, welche in London, Copenhagen, Petersburg, Utrecht **) ausgeführt ist, beruht darauf, dass ein lustverdünnter Raum in einem langen liegenden Cylinder durch eine Lustpumpe, mittelst einer Dampsmaschine bewegt, hervorgebracht wird; mit diesem stehen mehrere mit Kolben versehene horizontalliegende Cylinder unmittelbar in Verbindung. Der Druck der Atmosphäre treibt die Kolben zurück, so wie in dem liegenden Cylinder der lustverdünnte Raum erzeugt wird, und die Kraft, mit welcher durch den Atmosphärendruck die Kolben zurückgedrückt werden, setzt gleichzeitig so viele Prägewerke, als es Kolben sind, in Bewegung.

[Ueber Münzwesen siehe das D. t. Artikel "Monnayage, Balancier, Cordon." Rees Cyclopaedia Artikel "Coinage, Mint." Supplement to the Encyclopaedia Britannica "Coinage."]

Um den Feingehalt von Silbermünzen, Geräthen, Barren zu bestimmen, bediente man sich zeither einzig und allein des Abtreibens auf der Kapelle, oder der Kupellation, coupellation, bis in der neuesten Zeit durch die Untersuchung von Gay-Lussac in Frankreich die nasse Probe eingeführt wurde.

^{*)} Description de la nouvelle machine à battre la monnaie. Peters. bourg 1811, in 4te.

^{**)} Siehe eine Abbildung und Beschreibung derselben in den V. d. G. 1831, S. 84.

In Betreff der Kupellation *) ist Folgendes in aller Kürze anzusähren: Man gebraucht zu diesem Behuf einen Probirofen nebst Kapellen, über welche bereits in der Einleitung I. Seite 49 und 50 das Nöthige beigebracht worden ist. Der Feingehalt des zu kupellirenden Silbers muß nothwendig vorläusig einigermaßen bestimmt werden, um danach die Quantität des zum Abtreiben nöthigen Bleies sestsetzen zu können. Zu diesem Behuf gebraucht man den Probirstein, pierre de touche, einen glatt geschliffnen Trapp, Kieselschiefer, auf welchem man mit dem zu probirenden Silber einen Strich macht, und daneben einen andern mit einer Probirnadel, touchau, d. i. mit einem Stift aus einer genau gesertigten Legirung von Silber und Kupser, um an der Gleichheit der Farbe beider Striche ungefähr die Löthigkeit zu finden. Zu diesem Behuf hat der Probirer, so wie der Gold- und Silberarbeiter, eine gewisse Anzahl solcher Nadeln, aus 10, 11, 12, 13, 14, 15 löthigem Silber. Ist nun aus der möglichsten Gleichheit der Farbe beider Striche der ungefähre Feingehalt ermittelt, denn genau kaun er nicht bestimmt werden, so wiegt man die ersahrungsmässig nöthige Menge reines Weichblei ab, welches kein Silber enthalten darf; allein, da kein Blei völlig frei von Silber ist, (am wenigsten silberhaltig und deshalb besonders gesucht ist das villacher Blei), so muss vorher der Silbergehalt desselben genau untersucht sein, um dann beim Abwiegen des Silberkorns den Betrag des im Blei enthalten gewesenen abziehen zu können. Die Menge Blei, welche zum Kupelliren erforderlich ist, richtet sich nach der Kupfermenge, man weiß, daß um 1 Theil des letztern als Oxyd aufzunehmen, 16 Theile des erstern erforderlich sind, allein mit Silber legirt ersordert das Kupser desto mehr Blei, je mehr Silber vorhanden ist, weil dieses das Kupfer vor der Einwirkung des Bleies schützt. Man rechnet, dass eine Kapelle das Oxyd von einem doppelt so großen Gewicht Blei, als sie selbst wiegt, aufnehmen kann.

[Die Menge des in jedem Fall anzuwendenden Bleies kann nur durch Erfahrung ermittelt, nicht bloss durch Rechnung gesunden werden, da sich dieselbe nicht in einem bestimmten Verhältnis zum Legirungsmetall des zu probirenden Silbers verstärken lässt. D'Arcet*) hat hierüber eine Tabelle mitgetheilt, nach welcher im Laboratorio der pariser Münze versahren wird.

^{*)} Eine aussührliche Anweisung zu diesem Prozes sindet man in Stratingh's chemischem Handbuch sür Probirer etc. Seite 343.

^{**)} K, A. f. B. u. H. Bd. 11. 5. 56.

Tabelle Communication of the C

Feingehalt ler Legirung in 1000 Theilen. Feingehalt d. Legiru in Loth und Grän.			1	Verhältnifs d. Bleies zum Kupfer.			
1000	16 Loth				0,3	0	
950	15	•	3,6	Grān	3	60 : 1	
900	14	•	7,2	•	7	70 : 1	
800	12	*	14,4	•	- 10	50 : 1	
760	11	•	3,6	•	12	40 : 1	
600	9		10,8	■,	14	35 : 1	
500	8	•			16 - 17	32 : 1	
400	6	•	.7,2	•	16-17	26,66 : 1	
300	4	•	14,4	•	16-17	22,85 : 1	
200	3	•	3,6	•	16-17	20:1	
100	1	*	10,8		16-17	17.77 : 1	
1	1 —		0,2	88 ,	16 — 17	16,016 : 1	
0	_				16-17	16:1.]	
der reines Kupfer.	1				l		

Man trocknet die Kapelle in der Muffel allmälig ab, Abäthmen, und lässt sie hestig rothglühend, sast weißglühend werden, (24° Wedgw.) dann trägt man das Blei in dieselbe, behält aber ein kleines Stückchen zurück, welches zu einem sehr dünnen Blech ausgeschlagen zum Einwickeln des Silbers dient. Man vermehrt die Hitze, bis das Blei raucht und die Kugel in eine drehende Bewegung kommt, treibt, emboutir (35° Wedgw.), ist dann die Oberfläche glänzend und rein, so trägt man auch das Silber ein, dieses schmilzt, wenn die Hitze gehörig groß war, schnell ein. Ein Zeichen des gehörig ersolgenden Abtreibens ist, dass hellglänzende Punkte an der Oberfläche sichtbar werden, die darauf niedersinken, dass sich ein Rauch im Innern der Mussel erhebt und nach vorn zu zieht; je mehr sich das Blei oxydirt und in die Kapelle eingezogen hat, desto lebhaster wird die drehende Bewegung, das Silberkorn immer mehr gerundet, die glänzenden Punkte immer größer, desto aufmerksamer muls aber auch jetzt der Probirer sein, um theils kein zu starkes Feuer zu geben, wodurch leicht etwas Silber verdampst, aber auch nicht zu wenig, wodurch das Bleiglas und das immer strengflüssiger werdende Silberkorn erstarren könnte. Die Zeichen, ob der Prozess im rechten Gang ist, nimmt man von der Farhe der glühenden Kapellen, der Beschaffenheit des Raucha etc.; von der rechten Tempera-. tur hängt alles ab. Gegen das Ende des Prozesses zieht man die Kapelle in den vordern Theil der Mussel, um desto genauer den Zeitpunkt des Blickens beobachten zu können. So wie dies geschehen, wird die Kapelle langsam abgekühlt, um das Spratzen zu vermeiden, wobei Verlust stattsindet, das Silberkorn von dem Bleiglas und der Kapelle abgelöst, mit einer Kratzbürste abgeputzt und gewogen. Dasselbe muss glänzend, weiss aussehen, ost zeigt es krystallinisches Ansehen, besonders auf der Unterstäche. Zur gehörigen Controle werden zwei Proben angestellt. Allein trots aller Vorsicht ist es durehaus nicht zu vermeiden, dass ein Silberverlust stattsindet, und der Feingehalt daher nie so hoch aussfällt, als er in der Wirklichkeit ist, theils durchs Verdampsen des Silbers, theils dadurch, dass ein wenig, sei es als Oxyd, oder als Metall, mit dem Bleioxyd in die Kapelle sich einzieht. Ausserdem bleibt der Willkühr der Probirer viel überlassen, ob sie kalt, oder warm blicken lassen, wodurch das Korn mehr oder weniger sein erhalten wird.

[So zeigte es sich, dass bei vielen mit gleichen genau gesertigten Legirungen angestellten Versuchen der Feingehalt von ziemlich seinem Silber, von mindestens 15 Loth 4 Grän, sast ohne einen Unterschied ausgebracht wird, allein bei einem Silber von 14 Loth 7,2 Grän nur auf 14 Loth 6,048 Grän, also ein Verlust von 1,15 Grän stattfindet. Ja die Disserenzen wasen nicht selten noch größer, und betrugen 1,44 bis 1,72 Grän.]

Beschwerden der französischen Münzmeister über die durchs Kupelliren ausgebrachten Gehaltsangaben der von ihnen geprägten Geldsorten veranlassten das französische Ministerium *), das zeitherige Versahren prüsen, und da dessen Unzulängliehkeit bald erkannt wurde, ein anderes Probirversahren ermitteln zu lassen, welches genauere und siehere Resultate als ersteres, und den Gehalt bis auf 1000 = 0,144 Gran richtig. angiebt. Gay-Lussac wendete sein alkalimetrisches Prüsungsversabren auch auf diesen Gegenstand an, und gab zu diesem Behuf eine Methode an, welche so einsach und wenig zeitraubend ist, dass ein geäbter Probirer danach füglich 60 Proben täglich machen kann. Man sertigt sieh nämlich eine Auflösung von reinstem Kochsalz in destillirtem Wasser in einem solchen Verhältniss, dass 100 Gramme der Auflösung genau 2 Gr. reinstes in Salpetersaure aufgelöstes Silber als Chlorsilber niederschlagen. Eine solche Auflösung giebt, wenn man sie zu einer Auflösung von 2 Gr. legirten Silber setzt, durch die nöthige Menge um alles Silber niederzuschlagen, genau den Feingehalt an. Wollte man sich näm-

^{*)} Ossicielle Verhandlungen über das in Europa allgemein übliche Prüsungsversahren, die Unzulänglichkeit desselben und ein neues Versahren Gold und Silber auf seinen Feingehalt zu prüsen, in den V. d. G. 1831. S. 90.

lich auss Ausstlsen, Trocknen und Wiegen des Niederschlags einlassen, so würde es unübersteigliche Schwierigkeiten haben, da es bekannt ist, dass Chlorsilber sich in Wasser ein klein wenig auflöst, ja selbst in Salzwasser nicht ganz unbedeutend. Diese Uebelstände werden bei Gay-Lussac's Methode völlig beseitigt.

[Man löst 100 Gr. reines Kochsals in 9143 Gr. destillirtem Wasser auf, und probt diese Auslösung, ob sie die vorschriftsmässige Stärke besitzt, indem mau 100 Gr. davon abwiegt, und zu einer Auslösung von 2 Gr. seinem Silber zusetzt; wenn dann nach gehörigem Umschütteln des Gemisches beider und nach dem Absetzen des Niederschlags eine abfiltrirte Probe weder durch einen Tropsen Silberauslösung, noch durch einen Tropsen Kochsalzauslösung getrübt wird, so ist sie gehörig angesertigt, widrigenfalls noch etwas Kochsalz hinzugebracht, oder umgekehrt etwas Wasser zugefügt werden muß. Von solcher Auflösung werden dann 100 Gramme in einem mit einer Tülle versehenen Probeglas abgewogen (Tasel I. Fig. 24), welches nach ganzen Grammen eingetheilt ist, aus demselben die zur Niederschlagung der in 10 Th. Salpetersäure von 22° B. (1,178) gemachten Auflösung von 2 Gr. des zu probirenden Silbers nöthige Menge Flüssigkeit, und zwar zuletzt vorsichtig tropfenweis, zugesetzt, bis eben keine Trübung mehr erfolgt, dann der unverbrauchte Rückstand gewogen. Der Gewichtsunterschied giebt die verbrauchte Menge der Auslösung, zugleich aber auch die Tausendtheile des Feingehalts an, wenn man nämlich der Summe der verbrauchten Gramme das der Decigramme hinzufügt.

Statt des VViegens dürste sich vielleicht eine andere nicht minder exacte Methode des blossen Messens aussinden lassen, nämlich so, dass man, nach einer vorläusigen Probe mit der Kupellation, so viel von der abgemessnen Probessüssigkeit in ganzen Grammen hinzusetzt, als ersorderlich sein möchte, bis auf ein oder 1½ Gr. die vollständige Niederschlagung zu bedingen, sodann aber von einer 10mal schwächern Plüssigkeit; man brauchte dann nur nach dem ersten Maasgläschen die Gramme, nach dem zweiten die Zehntelgramme, (oder wenn man die Verdünnung bis zum 20sachen getrieben hätte, die halben Zehntel) zusammenzuzählen, um die Procente und Zehntelprocente, oder überhaupt die Tausendtheilchen des Feingehalts zu finden.

Um dieses Versahren auf unsere Gewichtseinheiten zu beziehen, würde nur nöthig sein, statt 2 Gramme etwa 2½ Grän, d. i. 1 Quentchen abzuwiegen, in 5 Quentchen Säure aufzulösen, und eine solche Kochsalzauslösung zu bereiten, von welcher 288 halbe Grän, d. i. 8 Loth, im Stande sind 2½ Grän = 1 Quentchen seines Silber völlig niederzuschlagen. Daraus versährt man ebenso, und bedient sich beim Abwiegen noch ½ und ¾ Grän, die dann in Bezug aus obige 288 halbe Grän den respectiven Werth von Halben und Viertheilen haben, und sindet so den Feingehalt nach ganzen, halben und viertel Grän.

Es ist durch Seebeck's Versuche bekannt, dass in der thermoelektrischen Reihe der Metalle ein Metall, je nachdem es völlig rein ist, oder größere oder geringere Spuren von fremden Einmischungen enthält, eine ganz andere Stelle einnimmt; so behauptet z. B. Platin im reinsten Zustand die fünste Stelle, dagegen der Deckel eines Platintiegels (wahrscheinlich noch älteres Jeanetti'sches Platingerath) die 29ste; Kupfer behauptete nach den verschiednen Graden seiner Reinheit die 7te, 12te, 21ste oder 27ste Stelle. Oersted *) hat einen elektromagnetischen Multiplikator zur Prüsung des Feingehalts des legirten Silbers eingerichtet. Zu dieser Probirart werden statt der Probirnadeln Probirplatten von allen Löthigkeiten angewendet, vom Feinsilber bis zum reinen Kupfer herab; man versucht, welchen Ausschlag die in dem Wirkungskreis des Multiplikators aufgehängte Magnetnadel, wenn eine 12 lothige Probeplatte und die zu prüsende mittelst eines mit Salzsäure beseuchteten Tuchläppehens in Berührung gebracht, giebt, ob sie nach der einen oder der andern Seite hin sich wendet etc. Für technische Prüfungen ist jedoch diese Methode schwerlich anwendbar, wie der Erfinder es glaubt — Zenneck's **) Aëroskop, ein Instrument, um Legirungen von Silber und Kupfer zu analysiren.]

Feinmachen, Affiniren des Silbers, affinage, refining. Man versteht unter diesem Wort ein Versahren, legirtes Silber zu scheiden, und den Feingehalt der Legirung darzustellen. Man bediente sich zu diesem Zweck in frühern Zeiten ausschließlich der Saigerung und des Abtreibens, metallurgischer Prozesse, die unter dem Artikel Blei und Kupfer beschrieben worden sind. Erst in diesem Jahrhundert wurde der Prozess entdeckt, Silber von Kupfer mittelst conc. Schweselsäure abzuscheiden, und gleichzeitig auch den geringen Goldgehalt im Silber, $\frac{1}{1000}$ bis $\frac{1}{1200}$, den man früher wegen des hohen Preises der anzuwendenden Salpetersäure nicht abscheiden konnte, zu gewinnen.

[D'Arcet ***) gab 1802 ein Versahren an, mit dieser Säure, statt mit Salpetersäure, Silber von Gold zu seheiden, und zwar letzteres völlig sein, er machte diese Auslösung in eisernen Kesseln, bediente sich des Eisens, um Silber und Kupser aus ihrer Auslösung in Schweselsäure zu fällen, später jedoch des zweckmäsigern Versahrens, Silber durch Kupser niederzuschlagen, um den erzeugten Kupservitriol in den Handel zu bringen; 1816 wendete er Geräthschasten von Platin an, nämlich Kessel und Helm, um in denselben das Auslösen des güldischen Silbers vorzunehmen, was denn auch in Frankreich allgemein üblich ist. Tocchi hat die eisernen Geräthe wieder ausgenommen, die weit wohlseiler sind, als

^{*)} S. n. J. Bd. 22, S. 14.

^{**)} E. J. Bd. 1. S. 132, 296, 423. Bd. 3. S. 443.

^{***)} Annal, de l'industr. franc. T. 3. p. 491.

die von Platina; Hempel *) in Oranienburg bedient sich weder der Platin- noch der Porsellangeräthe zu seinem Affinieverfahren.

Le iet bekannt, dass come. Schwefelesture gusseiserne Geschiere fact gar nicht angreist, welches in einer Umkehrung der elektrischen Polarität seinen Grund hat, indem das Eisen in Berührung mit jener Saure - elektr. wird, also zum - el. Sauerstoff keine Anziehung äusert; eben so ist es auch mit cone. rauchender Salpetersäure und Risco, oder .Zinn. So wie man aber die Säuren bis auf einen gewissen Grad mit Wasser verdünnt, ersolgt die Zersetsung mit Hestigkeit. Aus den Versuchen von Fechner **) ist bekannt, dass Eisen mit Silber oder Kupfer in Berührung in conc. rauchender Salpetersäure - elektr. wird, während jene -- el. sich verhalten, woraus es sich erklärt, dass das Eisen nicht, aber wohl das Silber oder das Kupfer sich auflösen. Ebenso verhält sich auch conc. Schwefelsiure. - Uebrigens dürfte nicht überflüssig sein hier ansumerken, dass nach Wetsler ***) Silber sich ist einer mit überschüssiger Schweselsäure versetzten Auslösung von schwesels. Bisenezyd selbet ohne Warme an der Lust auslöst, und zwar dadurch, dass das Silber hier - el. wird, sich, auf Kosten des Eisenoxyds oxydirt, welches zu Oxydul reducirt sich durch den Sauerstoff der Lust wiederherstellt.]

Das neuere Versahren beim Assiniren des mit Kupser legirten güldischen Silbers besteht nach D'Arcet in Folgendem +): Das Silber wird, ist es eine Barre, geschmolzen und granulirt, ist es dagegen ausgemünzt, so können die Münzen unmittelbar angewendet werden, oder nachdem man, wenn es schmutzige Scheidemünze, durch Glühen in einem kleinen Flammosen allen Schmutz zerstört hat. Darauf kocht man das zu scheidende Silber mit conc. Schwefelskure, deren Menge sich nach der Beschaffenheit der Legirung richtet, denn Kupser verlangt weit mehr Sture, als Silber, in Platin- oder Eisengestisen, (sind es Platingestise, so kann auch eine mäßig conc. Säure, wie sie darchs Abdampfen in den Bleipfannen erhalten wird, von 55 bis 60° B., angewendet werden), wodurch Silber und Kupfer, aber nicht das Gold, sich auflösen; letzteres wird dann noch einmal mit conc. Schweselsäure behandelt, darauf abgewaschen und getrocknet, mit etwas Selpeter in Graphittiegeln geschmolzen. Die Auflösung des schwesels. Silberoxyds wird heiß in bleierne Pfannen gegossen und zersetzt, indem man in dieselbe Kupferplatten eintaucht, wodurch das Silber metallisch niedergeschlagen wird; hierauf wird es abgewaschen, getrocknet und mit etwas Salpeter und Borax geschmolzen, um die kleinen Spuren von eingemischtem Kupser auszuscheiden; (in Hempel's Affiniranstalt geschieht das Schmelzen weder in Tiegeln,

^{*)} W. Z. Bd. 4. S. 475. **) S. n. J. Bd. 23. S. 137.

^{***) 8,} n. J. Bd. 23, 8, 94. †) D. p. J. Bd. 28, 8, 1, Bd. 31, 8, 268.

noch mit Salpeter, sondern in einem eignen Flammosen bei Holzseuerung). Das ausgelöste schwesels. Kupseroxyd, welches Ueberschuss an Säure enthält, wird dann noch mit Kupseroxyd (Kupserasche, K. hammerschlag, andern Kupserabskilen) ziemlich gesättigt, auf einen Rückhalt an schwesels. Silberoxyd mit Kochsalz geprüst und zur Krystallisation gebracht. — Am zweckmässigsten wird eine Assiniranstalt mit einer Schweselsäuresabrik in Verbindung gesetzt, weil dieselbe erstlich das Hauptmaterial sich wohlseil erzeugen kann, zweitens im Stande ist, das Nebenprodukt, das schwesligsaure Gas und die verdünnte Schweselsäure, am besten wieder zur Erzeugung von Schweselsäure zu verwenden.

[D'Arcet giebt a. a. O. Zeichnungen von den Laboratorien 2 Assinerien, um die Ausstellung der Platinkessel und die Verdichtungsräume darzustellen, welche das sich beim Kochen entwickelnde schwesligsaure Gas, Wasserdampf und verdampfte Schweselsäure ausuehmen, und für die Gesundheit unschädlich machen sollen. Das erste ist ein sweckmäßig angelegter, gut ziehender Schornstein, um alle Dampfe schleunigst abzuleiten; zweitens müssen die Platinkessel mit gut ausschließenden Hüten und Röhren aus Platin versehen sein, letztere stehen mit Bleiröhren in Yerbindung, welche das sich entbindende Gas und die Dämpse nach den Condensatoren leiten, bleiernen Kästen, welche an kühlen Orten (im Souterrain) stehen, von denen ein jeder mit dem andern durch eine Bleiröhre in Verbindung gesetzt sind. Das in dem dritten Condensator nicht niedergeschlagne schwesligsaure Gas geht dann in ein bleiernes mit Kalkbrei gefülltes Gefäss, in welchem durch stete Bewegung des enthaltnen Kalkbreies dem Gase stets neue Oberstäche zur Absorption dargeboten wird. Aus diesem endlich entweicht der lustförmige Rückstand durch eine Röhre in einen gut ziehenden Schornstein, um das Nachtreten der lustförmigen Produkte aus den Kesseln durch die Röhren in die Bleikästen möglichst zu besördern.]

Dadurch, dass in der neuern Zeit dieses Scheidungsversahren mittelst Schweselsäure in Ausübung getreten ist, sind die Scheidungskosten im Allgemeinen ungemein ermäsigt worden. Das in allem Silber enthaltne 1000 bis 1200 Gold, was früher ungeschieden bleiben musste und also verloren war, jetzt aber geschieden werden kann, trägt allein schon die Scheidungskosten. Früher kostete *) eine Scheidung des Silbers vom Kupser mittelst des Saigerns und Abtreibens, abzüglich des Werths des davon resultirenden Kupsers, bei uns sür die Mark sein 4½ Sgr., oder etwa 1% vom Silberwerth, das Gold blieb verloren; jetzt bezahlt man den Werth des enthalten gewesenen Kupsers, indem dem Assineur das 1000 Gold, welches im Silber enthalten war, und ungesähr 1,5% des

^{*)} W. Z. a. a. O. S. 478., ferner auch Bd. 5. S. 19.

Silberwerths beträgt, zu Gute kommt, wodurch er für die Scheidungskosten gedeckt ist.

Aber nicht allein güldische Silbermünzen (spanische Piaster, mexikanische, columbische Dollars und andere südamerikanische Geldsorten), so wie Silber in Barren werden affinirt, sondern auch alle Krätzen, cendres, von Münzwerkstätten, aus den Werkstätten der Gold- und Silberarbeiter, Bronceure, Knopfmacher, Gold - und Silbermanufakturen etc. Das Gekrätz wird zuerst, wenn es in Scherben gebrauchter Tiegel bestcht, zerstampst, und gesiebt, sodenn dem Schlemmen unterworsen, zn welchem Behuf eine Einrichtung nach Art eines Kehrheerds sehr vortheilhast ist *). Die ausgeschlemmten Gold- und Silberkörnchen werden dann der Affinirung unterworfen. Früher und auch noch jetzt pflegte man durchs Anquicken die edlen Metalle auszuziehen, allein hiezu gehören 2 bis 3 Amalgamationen, was nicht wenig kostspielig ist, theils beide durch die Quartation zu scheiden, siehe beim "Gold." Kupfer, Zink und andere Metalle enthaltende Krätze wurde gewöhnlich erst mit Salpeter geschmolzen, um die unhaltigen Metalle zu oxydiren und die Schlacke abzutreiben, siehe beim "Gold."

Legirung des Silbers mit Quecksilber. Beide Metalle verbinden sich sehr leicht ohne Anwendung von Wärme mit einander, wenn man Quecksilber mit Blattsilber oder durch Kupfer gefälltem fein zertheilten Silber zusammenreibt, oder eine salpeters. Silberauflösung mit überschüssigem Quecksilber zersetzt, wobei sich das Silber reducirt und als ein sogenannter Silber- oder Dianenbaum anschießt, sich aber auch gleich mit dem überschüssigen Quecksilber verbindet. Das Amalgam hat eine mehr zinn- als silberweiße Farbe, ist weich, krystallisirt auch wohl, wie das natürliche, in Dodekaëdern, Oktaëdern, besteht aus 65 Qu. und 35 Silber. Das Silberamalgam hat ein größeres specif. Gewicht, als die Rechnung angiebt.

[Um einen schönen Anschuss dieses krystallisirbaren Amalgams zu erhalten, verlährt man also: man löst 2½ bis 3 Theile salpeters. Silberoxyd in 25 bis 30 Theilen destillirt. Wasser auf und schüttet in die Auslösung ein Amalgam von 1 Th. Silber und 8 Th. Quecksilber, oder auch 5 bis 6 Th. Qu.; nach einigen Tagen zeigt sich auf letzterm ein baumartiger Anschuss.]

Versilberung, argenture, silvering. Man unterscheidet heiße und kalte Versilberung auf Messing, Tombak, Kupfer; die erstere gegeschieht mittelst Silberamalgam entweder auf gleiche Weise, als beim Gold unter "Feuervergoldung" gelehrt werden wird, oder auch, wie überhaupt in England gewöhnlicher ist, als bei uns, dadurch, daß man

^{*)} Siehe unter andern die V. d. G. 1822. S. 194. nebst Abbildung.

1 Theil durch Kupfer niedergeschlagnes Silber, 4 Theile Salmiak, eben so viel Kochsalz und 2 Theil ätzendes Quecksilbersublimst zu einem Brei mit etwas Wasser anmengt, und damit das Kupser, Messing, oder Tombak, was man versilbern will, welches vorher mit schwachem Scheidewasser gebeitzt, und mit einem Gemisch von rohem Weinstein und Kochsalz abgerieben worden ist, bereibt; hiedurch bedeckt sich das Metall mit weißem Silberamalgam, welches sich aus dem durch das Me tall zersetzten Chlorquecksilber und dem Silberstaub gebildet hat. Darauf wird die Fläche mit reinem Wasser abgespüllt, getrocknet und das Stück rothglühend gemacht, wodurch das Quecksilber in Dämpsen entweicht, und ein Silberüberzug zurückbleibt, welcher sich schön poliren läst. - Andere Angaben zur Feuerversilberung sind: 13 Loth Chlorsilber (durch Kochsalz aus einer Auflösung des Silbers in Salpetersäure gefällt), Salmiak, Glasgalle, Zinkvitriol (statt dessen Kochsalz), von jedem 5 Loth, ¿ Loth Quecksilbersublimat (diesen lässt man auch wohl weg); man reibt diese Materialien zu einem Teig mit etwas Wasser, trägt denselben auf die gehörig gereinigte und angesottne Obersläche des zu versilbernden Kupfers, Messings etc., und lässt es dann glühen. Auf diesen Silberüberzug reibt man gewöhnlich noch mit Kupfer niedergeschlagnes Silber auf.

[Knöpse versilbert man mittelst eines Teigs aus 48 Kochsalz, 48 Zinkvitriol, 1 Sublimat, 2 Chlorsilber. — Oder man trägt auf eine mit Salzwasser beseuchtete Fläche ein Gemeng von gleichen Theilen Chlorsilber und mit Kupser niedergeschlagnen Silber. 2 Theilen calcinirten Borax auf, und lässt das Stück rothglühen, taucht es noch heiss in eine Auslösung von Kochsalz und VVeinstein, und bereibt es mit einer Kratzbürste, um den noch anhängenden Borax abzulösen. Ilierauf trägt man einen Brei von gleichen Theilen Salmiak, Kochsalz, Zinkvitriol und Glasgalle auf, glüht das Stück kirschroth, löscht es in siedendem VVasser ab, und bürstet es dann unter kaltem mit der Kratzbürste ab. Diese Operationen werden so oft wiederholt, bis das Stück 4 bis 5 Lagen erhalten hat, woraus es dann gehörig versilbert ist; hieraus wird es polirt.]

Kalte Versilberung. Man nimmt Chlorsilber, mengt es mit 3 Theilen Pottasche, 1 Th. feinster Schlemmkreide und reichlich 1 Th. Kochsalz, reibt es mit etwas Salzwasser auf die gehörig vorgereinigte Metallfläche mit dem Finger auf, man kann es auch mit etwas Salz und gereinigten Weinstein anmengen und so auftragen; hierauf wird es abgespühlt, trocken gerieben und dann mit irgend einem farblosen Lack überzogen. Diese matte Versilberung ist für physikalische, mathematische Instrumente, namentlich für Theilungen, sehr zweckmäßig, weil getheilte Skalen, Kreise nicht erhitzt werden dürsen. Wollte man mehrmals auf

diese Art Silber auftragen, so blättert es sich ab, allein, wenn man das übersilberte Stück heiß macht, so nimmt es dann noch mehr Silber an, auch leicht Silberamalgam, Blattsilber etc. — Man mengt einen Theil durch Kupfer niedergeschlagnes Silber mit 6 Theilen (4 Th.) Kochsalz, eben so viel gereinigtem Weinstein und 1\{\frac{1}{2}\} Theil Alaun, reibt das Gemeng auf eine reine Metallfläche, wie vorhergehend, und polirt es mit weichem Leder.

Nasse Versilberung, Silbersud; man mengt 1½ Loth Hornsilber mit 4 Loth gereinigtem Weinstein und 4 Loth Kochsalz, beitzt die zu versilbernden Metalle, Messing, Tombak, Bronze, Kupfer mit Salpetersäure — das Abbrennen —, und bringt sie sodann in eine kochende Auflösung jenes Gemengs in Wasser, läßt sie ½ Stunde lang dariu, wobei sich das Silber metallisch auf jenen niederschlägt; das Kochen geschieht in emailirten eisernen Kesseln.

Versilberung mit Blattsilber auf die genannten Metalle, namentlich auf Kupfer, eigentliches Plattiren, plaque francais, french plating, auch argent haché *) genannt. Die Gegenstände, nachdem sie völlig fertig bearbeitet sind, werden rothwarm gemacht und in starkverdünnter Salpetersäure abgebrannt, recuir, um alles Oxyd völlig hinwegzunehmen; sodann schleist man sie mit Bimsstein und Wasser, poncer, macht sie wieder rothwarm, löscht in Wasser ab, taucht sie wieder in stark verdünnte Salpetersäure, wodurch die Obersläche sehr seine Erhabenheiten bekommt, rauh wird, um das Blattsilber anhasten zu machen; reicht dies aber nicht aus, wie bei ebnen Flächen, so wird die Fläche noch besonders mit einem eigens dazu gesertigten Messer rauh gemacht, hacher. Ist dies geschehen, so werden die Stücke gelind erhitzt, bis sie blau anlaufen, bleuir, und mittelst eines eisernen Gestells, mandrin, anf welches man dieselben legt, warm erhalten; darauf trägt man 2 Blätter Silber mittelst einer Pincette, brucelle, auf, streicht sie mit dem Polirstahl an, charger. Hierauf wird das Stück wieder erhitzt und 4 Blätter auf einander gelegt und aufpolirt; so fährt man mit je 6 fort, bis 30 ja 60 Blätter nach und nach angetragen sind, welche dann die Versilberung sehr dauerhaft machen. Nach gehöriger Politur kann man die Rander der einzelnen aneinander grenzenden Blätter nicht mehr unterschei-Seitdem die Plattirung von Kupfer mit Silber mehr üblich gevvorden, bedient man sich dieses Verfahrens weit weniger, als früher, besonders nur noch bei Schwerdtsegerarbeiten.

^{*)} In Deutschland versteht man unter Argent haché eine Legirung von Kupfer mit Arsenik, die frisch hereitet ziemlich silberweis aussieht, aber bald gelblichgrau anläuft. Siehe beim "Arsenik."

Soll Eisen versilbert werden, so muss es vorher erst verkupsert werden (vergleiche vorn I. S. 283), auf die Knpserhaut wird dann eine kalte Versilberung, auch wohl Blattsilber ausgetragen. — Vom Versilbern von Holz, Papier, Leder, Pergament etc. siehe beim "Gold." — Silberplattirung, plaqué en argent, plattirtes Blech, Draht, (Lahn) etc., hievon siehe unter "Gold" das Nähere.

[Siehe den Artikel "Argenteur" im D. t. Tom. 2. pag. 145, auch in D. p. J. Bd. 10. S. 58. Rees Cyclopsedia Vol. 32, "silvering." - Falsche Versilberung. Man bereitet aus gleichen Theilen Zinn, Wismuth und Quecksilber ein Amalgam, welches sein gerieben mit dem viersachen Gewicht seinster Schlemmkreide gemengt wird. Reibt man es auf gereinigtes Messing, so wird es sogleich weils. - Versilberung mit Silberund Zionamalgam, nach Stratingh. 1 Theil Stanniol wird mit 2 Theilen Quecksilber zu Amalgam verbunden, welchem man noch 1 Theil reines niedergeschlagnes Silber zusetzt; dem gepulverten Amalgam fügt man 6 bis 8 Theile Knochenasche zu. Beim Gebrauch feibt man es aufs Kupfer oder Messing auf, rascher geht es, wenn man die Metalle vorher anquickt. - Elsenbein wird dadurch versilbert, dass man es in eine conc. Auflösung von salpeters. Silberoxyd eine Zeit lang eintaucht, dann unter Wasser dem Licht aussetzt, wodurch es schwarz wird, sodann polirt. Seidenzeug soll damit getränkt, dann in Wasserstoffgas gebracht, einen metallischen Lüster erhalten. - Ueber die Vorsilberung von Glas und Porzellan siehe diese Artikel I. S. 534.]

Silber verbindet sich mit Sauerstoff in 2 Verhältnissen:

1) Silberoxyd, Oxide d'argent, O. of eilver, bildet sich zwar durch die Einwirkung der Luft, des Sauerstoffgases auf geschmolznes Silber, allein nur vorübergehend, denn so wie die Masse erkaltet, reducirt es sich (vergleiche das vorn Seite 198 Gesagte). Um es darzustellen, schlägt man salpeters. Silberoxyd durch ein fixes Alkali, nicht durch Ammoniak, nieder, welches Knallsilber erzeugen würde. Ein dunkel graubraunes Pulver, specif. Gewicht 7,14 bei 16° (7,25), scheint sich in Wasser etwas aufzulösen, wird schon durchs Sonnenlicht, durch gelinde Hitze reducirt; es besteht aus 93,1 Silber und 6,9 Sauerst., giebt mit den Säuren meist farblose, aber auch gefärbte Salze, welche am Tageslicht erstere grauviolett, letztztere überhaupt dunkler sich färben, in Folge von theilweis erfolgender Reduction des Oxyds. Die Silbersalze werden von Schwefelwasserstoffgas schwarz niedergeschlagen, von Salzsäure und von Kochsalz weiß, welcher Niederschlag sich in Salpetersäure nicht, aber in Ammoniaksfüssigkeit vollkommen auflöst, von phosphors. und arsenigs. Salzen blassgelb, von sauren chroms. Kali purpurroth. Silberoxyd verbindet sich nicht mit ätzenden sixen Alkalien, aber mit Ammoniak zu Knallsilber, es färbt Glasflüsse gelb.

[Silberoxyd - Ammoniak, Ammoniare Eurgent, Knallsiber, Argent fulminunt, fulminuting silver, von Berthollet entdeckt, erhält man durch Digestion des Oxyds mit Actzemmoniaklüssigkeit, webei sich das Knallsilber freiwillig abscheidet, oder durch Auflösen von Chlorsilber in Ammoniak und Niederschlagen der Auflösung mittelst Actzkali. Ein grauschwarzes, geruch- und geschmachloses Pulver, erscheint auch suweilen in schwarzen undurchsichtigen Krystallen, explodirt ungemein heltig durch den geringsten Druck, Stofs, Schlag, selbst durch Berührung, Erwärmen, durch elektr. Funken, ist ein ungemein gefährlicher Körper, vor dem man warnen muß, da es leider öfters lebensgefährlich beschädigt hat. Die Ursach der hestigen Detonation liegt in der augenblicklichen Zersetzung unter Bildung von VVasserdamps, Freiwerden von Stickstoffgas, wobei Silber reducirt wird. Ein merkwürdiger Umstand ist, dass das Präparat, wenn es noch in Ammoniak ausgelöst ist, mit VVasser gekocht werden kann, ohne zu explodiren.

2) Silberüberoxyd erzeugt sich, wenn man eine Auslösung von salpeters. Silberoxyd der Wirkung einer Voltaschen Säule aussetzt, und zwar am - Pol; ein eisenschwarzes Pulver, auch in Nadeln krystallisirt, verpusst mit brennbaren Körpern, löst sich in Ammoniak unter hestiger Entwickelung von Stickstossgas aus, mit Salzsäure behandelt entbindet sich Chlorgas.]

Schwefelsilber, Sulfure d'argent, Sulphuret of s., findet sich in der Natur theils als Silberglaserz (siehe vorn Seite 365), theils mit andern Schweselmetallen verbunden. Künstlich kann man Schwefelsilber erhalten einmal durch Präcipitation eines Silbersalzes mittelst Schweselwasserstoffgas, andererseits auch durchs Zusammenschmelzen; man erhält es auch als Nebenprodukt bei der Scheidung des Silbers. von Gold durch Schwesel oder Schweselspiessglanz. Es ist schwarz, das durchs Zusammenschmelzen bereitete eine krystallinische weiche. Masse, leichter schmelzbar als Silber, wird durchs Rösten nur unvoll-. kommen zersetzt, besteht aus 87 Silber und 13 Schwesel. Silber hat überhaupt eine große Verwandtschast zum Schwesel, wird durch die geringste Menge von Schwefelwasserstoffgas, von irgend einer Schwefel enthaltenden Substanz blind; so läuft Silberzeug selbst in Schränken an, wo man Steinkohlen, Torf, Gaslicht brennt, wenn hin und wieder etwas Kohlengas ausströmt, welches schlecht gereinigt noch Schweselwasserstoffgas enthält (siehe I. Seite 138), wo in der Nähe Cloaken sind (I. Seite 180, 203); in Berührung mit getrockneten Fischen (Stockfisch), mit gekochter Grütze, Gries, Zwiebeln etc. läust ein silberner Löffel an, Beweise, dass diese Nahrungsmittel sämmtlich Schwesel enthalten. wendet auch deshalb ein Silberblättehen als Reagens auf Schwefelwasserstoffgas an.

[Man bedient sich des künstlich durchs Zusammenschmelzen bereiteten Schweselsilbers zur Darstellung des Niello bei niellirten Arbeiten. Man sertigt diese schwarze Masse aus 2 Theilen Silber, 1 Th. Kupser, 3 Theil Blei und Schwesel, welche gehörig zusammengeschmolzen werden; nach Cellini schmilzt man 1 Silber, 2 Kupser, 3 Blei und schüttet die Metalle in eine Flasche, welche Schwesel enthält. — Ueber das Niello und niellirte Arbeiten siehe einen Aussatz von Beuth in den V. d. G. 1825 Seite 113. Die niellirten Arbeiten sind Silbergeräthe, in welche theils mit freier Hand, theils mittelst einer Patrize und eines Presswerks Zeichnungen eingegraben sind, deren Vertiesungen mit jenem Niello ausgefüllt schwarz aus weisem Grund erscheinen.

Dunkles und lichtes Rothgültigerz, siehe Seite 365, in beider enthält das Schweselsilber eben so viel Schwesel, als das andere Schweselmetall; Miargyrit, hier enthält das Schweselsilber nur \(\frac{1}{2}\) des Schweselgehalts des andern Schweselmetalls; Sprödglaserz, hier enthält das Schweselsilber doppelt so viel Schwesel als das andere Schweselmetall; Polybasit, östers mit dem vorigen verwechselt, besteht aus \(\frac{1}{2}\) Schweselantimon- (Schweselarsenik-) Schweselkupser - \(\frac{1}{2}\) Schweselantimon- (Schweselsilber.

Selensilber, Séléniure d'arg., Sel. of s., kommt am Hars, in Mexiko vor, wird auf gleiche VVeise, wie Schwefelsilber, erhalten, ist grau, weich, geschmeidig, besteht aus 73,15 Silber und 26,85 Selen; es giebt aber auch eine Verbindung mit doppelt so viel Selen, welche aus 57,68 Silber und 42,32 Selen besteht. — Eukärit, Selenkupfer — Selensilber.

Phosphorsilber, Phosphure d'arg., Ph. of s., durch unmittelbare Verbindung, oder mittelst Silber, Phosphorsäure und Kohle (auf nassem . Weg mittelst Phosphorwasserstoffgas erhält man unr metallisches Silber, nicht Phosphorsilber); weiß, krystallinisch im Bruch, läßt sich schneiden, schmilzt leichter als Silber, und besteht aus 80 Silber, 20 Phosphor.]

Chlorsilber, Chlorure d'arg., Chloride of s., salzsaures Silberoxyd, Muriate, Hydrochlorate d'a., M. or H. of s., Hornsilber, argent corné, horn-silver, luna cornea, kommt als Silberhornerz (siehe vorn Seite 367) sowohl krystallisirt, als auch derb vor, und wird dadurch gewonnen, dass man in eine Auslösung von salpeters. Silberoxyd entweder Salzsäure, oder die Auslösung eines Chlormetalls, z. B. Kochsalz schüttet, wodurch ein weiser, flockiger (käseartiger) Niederschlag fallt, welcher nur im Dunkeln seine Farbe behält, am Licht grauviolett wird. Es ist nicht nothwendig seines Silber auszulösen, es kann auch ein mit Kupser legirtes sein, denn das Chlorkupser, welches sieh gleichzeitig bildet, ist in Wasser löslich, fällt also nicht nieder wie das Chlorsilber. Beim Absüsen ist zu bemerken, dass es in Wasser, namentlich in heißem, nicht vollkommen unlöslich ist, und sich auch in Kochsalzlösung ein wenig auslöst, weshalb ein Usberschus an letzter beim

Niederschlagen wohl zu vermeiden ist, weniger schadet ein Ueberschuß an Salzsäure.

Das frisch gefällte Chlorsilber ist weiß, specif. Gewicht 5,548, geruch - und geschmacklos, in Wasser fast ganz unauflöslich, färbt sich am Licht grauviolett, indem etwas Chlor sich entbindet, und dadurch sehr sein zertheiltes Silber frei wird, ist es unter Wasser, so reagirt dieses dann sauer, und enthält Salzsäure, während Sauerstoffgas frei wird. Es schmilzt bei 260°, wird in höhern Hitzgraden verslüchtigt, gesteht zu einer grauweißen, halbdurchsichtigen, hornäbnlichen Masse, welche weich, schneidbar; wird durch glühende Kohlen allein nicht zerlegt, wohl aber wenn Wasserdampf gleichzeitig vorhanden ist, dann bildet sich Kohlensäure, Chlorwasserstoffsäure und Silber wird geschieden. Das Chlorsi!ber besteht aus 75,34 Silber und 24,66 Chlor, löst sich in Aetzammoniakflüssigkeit sehr leicht und vollständig auf, auch in conc. Salzsäure, wird jedoch aus letzter durch Zusatz von Wasser niedergeschlagen; das grau gewordne Praparat ist in Ammoniak nicht mehr vollkommen löslich, es bleibt ein schwarzer Staub zurück, metallisches Silber. — Chlorsilber verbindet sich mit + elektr. Chlormetallen.

Man gebraucht das Chlorsilber zur Darstellung von reinem Silber, zur kalten Versilberung, siehe Seite 397, (zur Analyse von Roheisen).

[Jodsilber, Jodure d'arg., Jodide of s., kommt in der Natur vor, wird auf gleiche VVeise wie Chlorsilber dargestellt, hat eine gelbliche Farbe, schmilzt leicht, löst sich auf in VVasser, schwer in Ammoniak, specif. Gewicht 5,614, und besteht aus 46,78 Silber und 53,22 Jod. — Cyansilber, Cyanure d'arg., Cyanide of s., durch doppelte VVahlverwandtschaft, ein weißes in VVasser unlösliches Pulver, löst sich nicht in verdünnter, aber in conc. Salpeter- und Schweselsäure auf, so auch in Ammoniakslüssigkeit, wird trocken in seine Bestandtheile zerlegt; bildet mit - elektr. Cyanmetallen Doppelverbindungen.]

Schwefelsaures Silberoxyd, Sulfate d'arg., S. of s., Silbervitriol, erhält man theils durchs unmittelbare Auflösen des Silbers in c. Schwefelsäure, wobei sich schwefligsaures Gas entbindet (vergl. vorn Seite 395), oder durch doppelte Wahlverwandtschaft, wenn man eine salpeters. Silberauflösung durch schwefels. Natron fällt. Es ist schwer in Wasser löslich, in 88 Theilen siedendem W., und krystallisirt beim Erkalten der Auflösung in weißen kleinen nadelförmigen Krystallen (Rhombenoktaëdern), schmeckt metallisch, unangenehm, sehmilzt in der Hitze, entmischt sich in höhern Hitzgraden in Sauerstoff- und schwefligsaures Gas, metallisches Silber bleibt zurück, löst sich in Salpeter- und überschüssiger Schwefelsäure auf, besteht aus 74,34 S.oxyd und 25,66 Schwefels. Das schwefels. Silberoxyd bildet

sich bei der Scheidung des Silbers von Gold, von Kupfer, in welchen Fällen Ueberschuss an Säure vorhanden sein muss, um es löslich zu machen; man zersetzt es dann mit Kupser, um das Silber metallisch zu gewinnen. Man hat sich desselben endlich auch wohl mitunter als Reagens auf Salzsäure und salzs. Salze bedient.

[Keir schlug vor 1 Theil Salpeter mit 8 bis 10 Theilen conc. Schweselsäure zu mischen (Königinwasser), und mit diesem Gemisch von Schwesel- und Salpetersäure Silber aufzulösen, was bei 94° geschieht. Die Auslösung, schwesel- und salpeters. S.oxyd, läst sich mit VVasser stark verdünnen, ehe das erstere sich niederschlägt. Keir schlug dieses Gemisch zur Ablösung des Silbers von plattirten Silberwaaren vor, indem hiedurch das Kupser weniger angegrissen werden solle (?). Ob aber die Ersparniss an Brennmaterial mit dem Preis des Salpeters in gehörigem Verhältniss steht? Da der letztere Kochsalz enthält, so entbindet sich auch Chlor, wodurch Platingeräthe angegrissen werden können.

3 Phosphorsaures Silberoxyd, Phosphate d'arg., Ph. of e., erhält man durch Niederschlagung einer Auslösung von salpeters. Silberoxyd mittelst neutralem phosphors. Natron, während etwas freie Säure in der Flüssigkeit bleibt, und diese daher sauer reagirt; ein hellgelbes Pulver, in VVasser sehr wenig löslich, wird am Licht gleichfalls grau, besteht aus 83 S.oxyd und 17 Phosphors., löst sich in Phosphorsäure auf, und giebt dann beim Abdampsen weisse Krystalle. Man hat es in der Glasmalerei, um Glas gelb zu färben, in der Porsellanmalerei angewendet.]

Salpeters aures Silbero xyd, Nitrate d'arg., N. of s., Silbersalpeter, geschmolzen und in Stängelchen geformt Höllenstein, Pierre infernal. Lapis infernalis, lunar caustic; wird durchs Auflösen von feinem Silber in Salpetersäure erhalten, wobei sich Stickstoffoxydgas entbindet, welches an der Luft in salpetrige Säure übergeht. Wenn man aber mit Kupfer legirtes Silber auflöst, so erhält man auch gleichzeitig salpeters. Kupferoxyd; um dieses zu beseitigen, hat man vorgeschlagen, die Auflösung zur Trockne abzudampfen, dann zu glühen, wodurch das Kupfersalz sich zuerst zersetzt, später das Silbersalz; löst man dann den Rückstand in Wasser auf, so findet sich ein Bodensatz von Kupferoxyd (vielleicht auch von etwas metallischem Silber), und reines salpeters. Silberoxyd ist aufgelöst. Will man das Salz in Krystallen anschießen lassen, so muße es an einem dunkeln Ort geschehen, denn am Licht wird es grau.

Es krystallisirt in farblosen, durchsichtigen, 4- und 6seitigen Tafeln, welche bitter, scharf, metallisch schmecken, an der Lust unverändert bleiben, am Licht sich schwärzen, in gleichen Theilen kaltem, in weniger kochendem Wasser, in 4 Th. siedendem Alkohol sich auflösen, nicht in Salpetersäure; es schmilzt bei mässiger Hitze zu einer sarblosen Flüs-

sigkeit, die zu einer weißen Sahmasse erstart, allein, wenn die Hitse zu hestig, oder ein Stäubehen in die geschwolze Masse stilt, so wird etwas Silber reducirt und die Masse grunschwarz gestirbt; um es zu schmelzen, bedient man sich entweder eines Porsellan- oder Silbergerüths. Es besteht aus 68,2 S.oxyd und 31,8 Salpetera, detonirt mit Phosphor zusammen geschlagen hestig, verpust auf glübenden Kohlen zerstört thierische Gebilde, wozu man den Höllenstein anwendet, siebt nie erst weiß, dann schwarz, erstere Farbe ist wohl eine Folge davon, daß alle organischen Sabstauzen Kochsalz enthalten; es hält in kleinsten Mengen die Fäulniß auf (vergl. I. Seite 107). Bringt men in eine Auflösung dieses Salzes Eisen, so bleibt es blank, wird nicht augegriffen, also ist es gegen die Solution — elektr. *).

Anvendung des salpeters. Silberoxyds: als chemisches Reagens auf Salzature, Chlor, Chlormetalle, es ist in dieser Beziehung so sehr empfindlich, dass es bei einer 113 millionensachen Verdünnung die Salzsture merkbar andeutet; zur Bereitung von Chlorsilber, zum Zeichnen von Wäsche, chemische Zeichnentinte, oder unzerstörbare Tinte, enere indelible, indelible or marking ink.

[VVenn man nämlich mit einer Auslösung von kohlens. Natron die Leinwand, oder das baumwollne Zeug, an der Stelle, die bezeichnet werden soll, bestreicht und dann auf die getrocknete Pläche mit einer in VVasser gemachten und mit Gummi versetzten Auslösung von salpeters. Silberoxyd schreibt, so wird das Silberoxyd durch das Alkali niedergeschlagen, die Säure von jenem gebunden, das Metalloxyd verbindet sich dann mit der Faser und wird am Licht sehr schnell schwarz, zu sein zertheiltem Silber reducirt. VVeder Seiswasser noch Alkali können diese schwarze Farbe zerstören, nur stärkere Säuren, allein diese zersressen auch das Gewebe. Man färbt damit auch Barthaare, Rau de Chine nennt man eine zu diesem Zweck dienende Auslösung, allein das Mittel muß mit Vorsicht angewendet werden, und stetig, denn sonst erscheint an der Basis der Haare die natürliche Farbe derselben; man färbt auch geschlisse Steine damit schwarz. Dass man es zum Versilbern von Elsenbein etc. angewendet hat, ist bereits vorn Seite 399 angegeben.

Wenn man eine Auslösung von salpeters. Zinnoxydul mit vielem Wasser verdünnt, und eine Auslösung von salpeters. Silberoxyd hinzusetzt, so wird die farblose Flüssigkeit gelb, dann braun ins Purpurrothe und undurchsichtig, hieraus gielst man verdünnte Schweselsäure zu, wodurch sich ein dem Goldpurpur ganz ähnliches Pulver niederschlägt, welches aber nicht lange seine Farbe behält, und selbst schon durchs Absülsen leidet; auch särbt es die Glassiusse nicht roth **).

^{*)} Wetsler und Fechner a. a. O. **) Friek in P. A. Bd. 12. 8, 285.

Knallsaures Silberoxyd, Pulminate d'arg., F. of s., Knallsilber, argent fulminant, fulminating silver, von Brugnatelli, Howard, Descotile angegeben, wird ganz eben so, wie das knalls. Quecksilberoxyd bereitet, ist aber noch weit gefährlicher als dieses. Man löst Silber (es braucht nicht seines Silber zu sein, etwa 14- bis 15löthiges) in genugsamer Salpetersäure auf, etwa in 12 Theilen von 1,33 bis 1,38, setzt dann der warmen Auslösung 11 Theile Alkohol von 85 bis 86 & Tr. hinzu, wobei ein Aufschäumen stattfindet, weshalb das Gefäss beträchtlich größer sein muß, als der Inhalt beträgt (vergleiche im Uebrigen den Artikel knalls. Quecksilberoxyd, Seite 361). Das weisse krystallinische Pulver wird mit Wasser abgespühlt und im Dunkeln mit der größten Vorsicht getrocknet; es sind leider Fälle bekannt, wo durch die geringste Berührung selbst des noch etwas seuchten Praparats mit harten Körpern Explosionen erfolgten und Lebensgesahr entstand. Es kann nicht genug vor diesem gesährlichen Präparat gewarnt werden!

Es krystallisirt in weißen, starkglänzenden Nadeln, schmeckt metallisch, etwas bitterlich, löst sich in 36 Theilen kochendem VVasser aus, krystallisirt aus der heißen Auslösung beim Erkalten, wird am Licht erst roth, dann schwarz; es explodirt mit furchtbarer Gewalt durch Berührung, besonders nachdem es im Sonnenschein gelegen hat, durch Druck, Reibung, Schlag, Erhitzen, elektr. Funken, unter Freiwerden eines bläulichen Lichts, wirkt in den kleinsten Mengen aertrümmernd, wenige Gran schlagen durch die stärkste Bohle ein Loch, während es kein Fenster im Zimmer zerschlägt, wie Pulver thut; Produkte sind kohlensaures und Stickstoffgas, VVasserdämpse, Silber wird reducirt. Es besteht aus 72,18 Silberoxyd und 27,82 Knallsäure, bildet mit Alkalien und Erden Doppelverbindungen, indem sich Silberoxyd abscheidet, welche Doppelsalze gleichfalls detoniren.

VVegen der überaus leichten Entzündbarkeit ist es, ganz abgeschen vom Preis, nicht als Zündkraut anwendbar, dazu ist Knallquecksilber weit praktischer. — Der Gebrauch zu Knallsidibus, Knallerbsen ist bekannt, allein sehr verwerslich, indem sehon bei deren Ansertigung leicht Unglück geschehen kann, geschweige dass der beabsichtigte Seherz übel angebracht ist.]

Sieben und zwanzigstes Kapitel.

Vom Gold.

Das Gold, er, gold, gehört zu den Metallen, welche wegen des Vorkommens im gediegnen Zustand schon den ältesten Völkern bekannt waren; es kommt, wenn auch in manchen Gegenden nur höchst sparsam, doch im Ganzen nicht selten vor, sowohl für sich allein, als auch mit andern Metallen, als hauptsächlich mit Silber, Tellur, Rhodium legirt, in mancherlei Schweselmetallen überaus sein eingesprengt.

Das gediegne Gold findet sich theils in Würseln, Oktaëdern krystallisirt, theils und häufiger aufgewachsen, in besondern außern Gestalten, baum -, netzsormig, gezähnt, gestrickt, in Drähten, Blechen, Blättchen, eingesprengt, auch in Körnern rundlich und platt, in stumpseckigen Stücken (Pépites), als Sand; hakig im Bruch, metallglänzend, goldgelb ins Messing - und Speisgelbe, specif. Gewicht 13,3 bis 17,7. -Man findet Gold theils auf Gängen (Lagern?) und eingesprengt in ältern und neuern Gebirgsarten, als Gneis, Glimmer-, Hornblendschiefer, Syenit, Porphyr, Grauwacke u. a. m., begleitet von Quarz, Kalk- und Schwerspath, Schwefelkies, Blende, gediegen Silber, mit Silber-, Kupfer-, Bleierzen, Spiessglanz, gediegen Arsenik, Speiskobalt, Kupsernickel, Brauneisenocker. So in Ungarn zu Kremnitz, Pösing, Magurka u. a. a. O., in Siebenbürgen, Salzburg (Böhmen), Tyrol, am Unterharz (Rammelsberg bei Goslar), in Piemont (Spanien, Frankreich, Norwegen), Schweden zu Adelfors, Sibirien im Schlangenberg, im Ural zu Beresoff etc., in Tibet, Japan; in Mexiko, Provinz Oaxaka, auf den meisten Silbergruben, in Peru, Brasilien, Bnenos Ayres. Im aufgeschwemmten Land, im quarzigen, thonigen, eisenschüssigen Sand; so in frühern Zeiten in Schlesien *) bei Goldberg, in der Nähe von Löwenberg zwischen Hösel, Plagwitz und Lauterseisen, endlich zwischen Wahlstadt, Nickolstadt, Wanderitsch. Hier hat in frühern Jahrhunderten ein sehr bedeutender Goldbergbau stattgefunden, bei Goldberg allein sollen wöchentlich 150 (?) Pfd. Gold gewonnen worden sein; dieser Bergbau kam 1241 zu erliegen. In den Jahren 1781 bis 86 wurden in jenen Gegenden Versuche angestellt, aber ohne günstigen Erfolg. — Gold findet sich ferner im aufgeschwemmten Land in Baiern, Irland, Schottland, Cornwall, namentlich in Mexiko, Peru, Chile, Columbien, Brasilien, Nordamerika (Nordkarolina); in Asien, Cochinchina, Ceylan, Sumatra, Java, Borneo, auf den Philippinen, im Cailasgebirge in Tibet, im Norden des Himalaya; in Afrika, in Cordofan zwischen Darfur und Abyssinien, in der Wüste Zahara, wo der Senegal, Niger, Gambia entspringen, im Land Bambuk, an der Südostküste Madagaskar gegenüber, im Land Sofala. — Goldhaltiger Flussand findet sich im Sand des Rheins in der Schweiz und unterhalb des Schwarzwalds, (1827 bis 28 sind aus dem Rheinsand im Badischen 17 Pfd. Gold gewaschen worden), des Inn, der Isar, Donau, mehrerer Bäche, die sich in die Mosel ergießen, im Regbzk. Coblenz und Trier etc.

^{*)} v. Dechen über das Vorkommen des Goldes in Niederschlesien, in K. A. f. M. G. etc. Bd. 2. S. 209.

Silberhaltiges Gold. Vorkommen des Golds in Amerika. 407

Bereits vorn Seite 364 ist erwähnt worden, dass alles Silber güldisch ist, allein es giebt auch noch sehr reiches güldisches Silber und silberhaltendes Gold; hieher gehört das Elektrum, welches in Würseln, Oktaëdern, auch zackig, von lichtmessinggelber Farbe am Schlangenberg in Sibirien vorkommt, serner mehrere sehr verschiedne Verbindungen der Art, bald mehr, bald minder goldreich, in Südamerika °). Es betrug der Silbergehalt von 8,0 bis 35,0 °. Alle geprüsten Exemplare zeigten ein geringeres specis. Gewicht, als der Rechnung nach zu erwarten stand.

Blättertellur, Schrist- und Weisstellur, Tellurgold + Telkursilber + T.blei, von denen besonders die beiden letztern reich an Gold sind (26 bis 30%), werden beim Tellur genauer beschrieben; sie sind Siebenbürgen eigenthümlich.

Einige Nachweisungen über das Vorkommen und die Gewinnung des Golds in Südamerika **).

Wenn gleich die Gruben in Mexiko jährlich 10mal mehr Silber liefern, als alle Gruben in Europa zusammen, so kommt dagegen das Gold in Neuspanien in nicht viel größerer Menge vor, als in Ungarn, Siebenbürgen, welche jährlich gegen 4,200 Mark in Umlauf setzen, während im mittlern Durchschnitt jährlich 7,000 Mark an die Münze von Mexiko abgeliefert wurden. Der größte Theil des Golds wird in Mexiko in Seisenwerken gewonnen, besonders in der Provinz la Sonora; der Bergdistrikt von Guanaxuate lieferte in 38 Jahren 43,030 Mark Gold, 1805 2,495 M., 1818 nur 401, 1828 wieder 873, 1829 1,177 Mark. — In Peru liefern das mehrste Gold die Partidos von Pataz und Hailas auf dem Kamm der Cordilleren, auf dem rechten User des Micuipampaslusses; bier werden außerordentlich bedeutende Massen Gold gewonnen. - In Chile ist die Goldgewinnung weit beträchtlicher, als die des Silbers, umgekehrt in Buenos Ayres. Die Gruben von Potosi lieferten nach einem mittlern Durchschnitt von 1773 bis 1790 jährlich 1,891 Mark Gold. — In Neu-Granada werden jährlich im mittlern Durchschnitt 18,300 Mark Gold geliefert; fast die ganze Goldproduktion kommt aus dem Seisengebirge, goldsührende Gänge sind zwar gekannt, allein der Bergbau ist fast ganz vernachläseigt. Auf Choco fallen allein 10,800 M. Gold, im Mittel 20 bis 21, manches auch wohl 22karätig, für die Pro-

^{*)} Boussingault über das silberhaltige gediegne Gold, in K. A. f. B. u. H. Bd. 17. S. 165. Die neuesten Untersuchungen in den A. d. ch. T. 45. p. 440.

^{**)} Aus A. von Humboldt's geognostisch-metallurgischem Abriss von Amerika, in K. A. s. B. u. H. Bd. 17. 8 321. und einem Ausatz in der Berliner Haude- und Speuerschen Zeitung No. 51. von 1830.

vinz Barbacoas und den stidlichen Theil des Caucathals 4,600 Mark, gewöhnlich 21 karätig, für die Prov. Antioquia 3,400 M., 19 bis 20karätig. In Choco, Barbacoas hat man auch Platinkörner gefunden; siehe beim "Platin" das Weitere. — Das größte Stück Gold, welches in Choco gefunden wurde, wog 25 Pfd., 1730 soll in Peru ein Stück von 45 Pfd. gefunden worden sein; Choco könnte allein über 20,000 Mark Waschgold liefern, wenn mehr Sorgfalt angewendet würde.

[Zu Ansang des neunzehnten Jahrhunderts betrug die jährliche Goldproduktion von Mittel- und Südamerika, nach A. von Humboldt:

	Kilogramme.	preuss. Mark.
Vicekönigreich Neu-Spanien	1,609	6,880
Peru	. 782	3,343
Chile	. 2,807	12,002 7
Buenos Ayres	. 506	2,163}
Neu-Granada		20,157
Brasilien	. 3,700	15,821}
	14,118	60,368 1.

Die Goldproduktion Brasiliens hat seit dem Ansang dieses Jahrhunderts ungemein abgenommen, und dürste sür die letzten Jahre höchstens auf 600 Kilogr. = 2,565 Mark anzunehmen sein, während dieselbe in den Jahren 1752 bis 62, den Schleichhandel mitgerechnet, über 48,000 Mark betragen hat. — Die spanischen Kolonicen in Amerika haben seit ihrer Entdeckung bis 1803, also in 311 Jahren, an Gold geliesert 3,625,000 kastilianische Mark = 833,333 Kilogr. = 3,563,333 preuls. Mark, währenddem ist die Goldproduktion Brasiliens wenigstens doppelt so gross, als die des spanischen Amerikas, gewesen, A. v. Humboldt schlägt sie zu 6,300,000 kastilianische Mark an = 1,448,275? Kilogr. = 6,192,827; preuls. Mark. Summa der Goldproduktion von dem spanischen Amerika und Brasilien in jener Zeit 2,281,609 Kilogr. oder 9,756,160} preuss. Mark!! — Ueber die Goldproduktion in Nordkarolina, wo man in neuester Zeit immer mehr Gold, im Ganzen aber immer noch weniger gesunden hat, als in einem der bedeutendern Distrikte von Südamerika, siehe die Abhandlungen von Olmstedt in Silliman's Amerikan Journal Vol. 9. pag. 5. in K. A. f. B. u. H. Bd. 12. S. 372.

Während der Ertrag der brasilianischen Goldwäschen so ungemein gesunken, thaten sich neue Goldschätze auf der Grenze von Europa und Asien auf *). 1814 wurden Gold und Platin führende Ablagerungen eines Seisengebirgs im Ural von ganz außerordentlicher Ausdehnung, in einer Länge von 1000 VVerst (105 auf einen Grad am Aequator) entdeckt; aus diesen sind gewaschen worden:

^{*)} A. v. Humboldt a. a. O. S. 309, Kupffer in K. A. Bd. 12. S. 257.

Goldprodukt. im Ural, Sibirien, in Europa, auf d. gesammten Erde. 409

in den Jahren 1814 bis 16	6	Pud')	26	Pfd.
im Jahr 1822	20	39		**
23	112	•	23	•
24	286	") "		•
26	232	99		**
27	282	99		
28	291	**		**
29	287	10	31	•
30	355	., }		•
_	1873	Pud		ł Pfd.

Die ganze Goldausbeute des uralschen Berggürtels von 1814 bis 30 hat betragen 2,193 Pud 31½ Pfd., = 153,468 fo pr. Mark, an VVerth 29,749,300 Thaler! — Allein hierin ist nicht die Goldproduktion Sibiriens mit inbegriffen, welche im Jahr 1828 allein 27 Pud betrug. — In den Kolywanschen und Nertschinskschen Bergrevieren hat man 1830 neue Goldwäschen augelegt, am kleinen Altai große Distrikte goldhaltiger Gerölle entdeckt, aus denen schon über 14 Pfd. Gold gewonnen worden, im Bogosloffskischen Goldsandlager 1831 gefunden, wo 100 Pud Sand 1 Pfd. Gold liefern. — Vor dem Jahre 1814 lieferten sämmtliche Goldbergwerke am Ural nur 20 Pud, die Gruben in Sibirien 22 Pud 34 Pfd., so daß 1810 die Goldgewinnung im europäischen und asiatischen Rußland sich nur auf 42 bis 43 Pud belief, oder auf 2,941 bis 2,976 Mark. — Man fand in den Goldwäschen Stücke von 5, 9, 13, 16, ja 24 Pf. an Gewicht; 1819 entdeckte man Platin in dem Seifengebirge.

Die Goldproduktion in Europa ist nicht sehr bedeutend, A. von Humboldt schlägt sie auf 4,200 bis 4,250 Mark an, wovon auf Ungarn und Siebenbürgen bei weitem das allermehrste fällt, etwa 4,100, auf Salzburg 120, für den Harz, Schweden 20 Mark. — Die Goldproduktion im indischen Archipelagus schätzt Crawford auf 4,700 Kilogr. (gleich dem Ertrag der Goldwäsche am Ural im Jahr 1824), in Afrika auf 14,000 Kilogr. (?).

Es würde sich demnach die jetzige Goldproduktion auf der Erde belaufen wie solgt auf:

Die ehemaligen spanisch. Colonien in Amerika	10,400	Kilogr.
Brasilien	•	•
Europa und das asiatische Russ- land	6,200	99
Der indische Archipel	4,700	99
Afrika	14,000	,, (?

35,900 Kilogr. = 153,513 10 Mark preus.

^{*)} Ein Pud = 40 Pfd., 1 Pfd. = 96 Solotnik. Ein Pud = 34,978 pr. Pfunden oder 69,956 Mark.

^{**)} Wahrscheinlich wohl die Gesammtausbeute des russischen Reichs?

ohne Rücksicht auf den Goldgehalt des Silbers, welcher in frühern Zeiten theils ungekannt im Silber vorhanden, theils wegen der Kostbarkeit der Scheidung nicht geschieden werden konnte, vergleiche das Affiniren des Silbers Seite 393. Beträgt nun aber die Silberproduktion von den ehemaligen spanischen Kolonieen in Amerika, von Europa und dem asiatischen Russland zusammen 3,686,160 Mark, so ist zu 1000 (eine weit eher zu niedrige, als zu hohe Annahme) der Goldgehalt in dem Silber allein schon 3,686 Mark, um welche Summe die Goldproduktion erhöht werden kann, da jetzt die Mittel vorhanden sind, dieses früher todte Kapital in Umlauf zu setzen. — VVie groß mag der Goldgehalt alles eireulirenden Silbergelds, aller silbernen Geräthe sein?]

Was den Goldsand in den Flüssen betrifft, so ist meistens die primare Lagerungsstätte des Goldes nicht bekannt, woher die Flüsse es abführen. Der Rhein empfängt den Goldsand in der Schweiz von der Aar und andern Flüssen, erstere von der Holz- und Goldemme, letztere von einem Nebenbach. Vergebens hat man in der Schweiz nach dem Ursprung des Goldsands geforscht. Derselbe ist mit Chromeisensand verwengt, wie au andern Gegenden des Rheins und in amerikanischen Flüssen. Unterhalb des Schwarzwalds, so wie in der Schweiz, wird durch Waschen der Goldsand gewonnen, und wenn auch nicht bedeutender Gewinn dadurch erwächst, doch Menschen beschäftigt. Auch in mehrern der Mosel zusließenden Bächen hat man sowohl in srübern Zeiten, als auch vor einigen Jahren, größere Stücken Gold gesunden. 1826 wurde im Großbach, der sich bei Enkirch, Kreis Zell, in die Mosel ergiesst, ein Stück gediegnes Gold von 4 Loth gesunden, welches in der Königl, Mineraliensammlung in Berlin aufbewahrt wird. In frühern Zeiten wurden im Goldbach, Kreis Bernkastel, Goldwäschen betrieben; auch in neuester Zeit findet man hin und wieder Goldstückehen darin. Allein alle Bemühungen, im Hundsrückgebirge die Lagerstätten des Goldes aufzusinden, sind zeither vergeblich gewesen. Im Jahr 1828 hat man auch im Bett des Güldenbachs bei Stromberg, Kreis Kreuznach, ein Stück von 2 Loth Schwere gefunden; auch hier ist Magneteisensand ein Begleiter des Waschgoldes *).

Schliesslich noch etwas von den sogenannten Goldkiesen, pyrites aurisères. Sehr häusig sindet sich nämlich Gold höchst sein zertbeilt in Schwesel-, Kupser-, Arsenikkies, Bleiglanz, grau Spiessglanzerz, Blende, Brauneisenstein, so dass es meist durchaus unsichtbar ist, und nur erst dann erkennbar wird, wenn die Metalle sich oxydiren und das Ganze locker wird, wie z. B. in dem ockrigen Schweselkies von Beresoff in Si-

^{*)} Nöggerath in S. n. J. Bd. 20. S. 257. Bd. 24. S. 351.

birien, oder im goldhaltigen Brauneisenstein. Oft beträgt das Gold nur 29.000.000 des Gewichts jener Schweselmetalle, wie im Rammelsberg am Harz. In frühern Zeiten war ein Goldgehalt des Arsenikkieses zu Reichenstein in Schlesien der Grund, weshalb auf dieses Erz Bergbau getrieben wurde; der Gehalt beträgt indels jetzt nur & Loth im Centner aufbereiteten Erzes, oder 156,120, so dass bei gesteigerten Löhnen und Prelsen des Brennmaterials die Gewinnungskosten des Goldes in den letzten 200 Jahren nicht mehr gedeckt wurden. Dass in srühern Zeiten der Goldgehalt ein größerer gewesen sein sollte, ist nicht wahrscheinlich, es mussten daher sehr große Mengen Erz gesördert werden, um die Goldproduktion zu erreichen, wie sie in frühern Jahrhunderten stattsand. Da bei der Arsenikbereitung der Goldgebalt in den abgedampsten Schliechen zurückbleibt, so hat man in der Mitte des vorigen Jahrhunderts und in den Jahren 1816 bis 19 Versuche angestellt, die Rückstände auf Gold zu benutzen; bei den letzten Schmelzversuchen, wobei man goldhaltige Speise erhielt, aus welcher dann das Gold geschieden wurde, sind zwar einige Mark Gold erhalten worden, allein die Kosten überstiegen doppelt und dreifach den Werth des Goldes.

Gewinnung des Goldes.

- 1) Durchs Waschen aus dem Sand des Schutt- und aufgeschwemmten Landes. Hiemit beschäftigen sich Frauen in Afrika, Kinder im Ural, in Ungarn waschen meistens die Zigeuner das Gold aus. Das Waschen geschieht sehr einfach, theils auf Waschheerden, theils auch in Sichertrögen. Hin und wieder bedient man sich auch der Amalgamation, um die Goldkörnchen aus dem mehrmals gewaschnen Sand auszcziehen.
- 2) Goldgewinnung aus goldenthaltenden Kiesen etc. Diese geschieht auf dreierlei Art, entweder durchs Verwaschen, oder Amalgamiren, oder Verbleien.
- a) Das Verwaschen findet in la Vega de Supia in Südamerika, auf den Gruben von Marmato statt *); die goldhaltigen Schweselkiese werden zermahlen, das zuletzt angeseuchtete Erzmehl in Sümpse geschlagen, durch sliesendes Wasser, während von Zeit zu Zeit umgerührt wird, in hölzernen Mulden von Negerinnen verwaschen, bis eine kleine Menge höchst feinen Goldsandes zurückbleibt. Die abgeschlemmten Kiese werden noch zweimal verwaschen, darauf in Haufen gestürtzt, 8 bis 10 Monate lang dem Verwittern ausgesetzt, gemahlen und von neuem geschlenimt. wobei sie fast eben so viel Gold liefern, als zuerst. (Aus 463212 Theilen Kies erhielt Boussingault 93 Th. Gold, also 5000, allein dies ist

^{*)} Boussingault in K. A. L. B. n. H. Bd. 17. 8, 176.

nur der größere Antheil ohne Verwitterung erhalten.) Um die Goldgewinnung zu beschleunigen, schlägt B. nach Versuchen vor, den Kies
zu rösten, dann fein auf Mahlgängen zu mahlen und zu verwaschen, hiedurch wird möglichst alles Gold auf einmal gewonnen.

- b) Die Amalgamationsmethode ist ganz einsach, sie wurde zuerst in Amerika angewendet. Enthalten die Erze viel Gold, so dass es selbst sichtbar ist, so behaudelt man das Pochmehl sogleich ohne weiteres mit Quecksilber, sind sie aber arm, und ist das Gold in geschweselten Motallen eingeschlossen, so werden sie erst abgeröstet, gemahlen und dann angequickt, oder auch wohl geschmolzen, und der Rohstein gemahlen und angequickt. Das goldhaltende Quecksilber wird dann ebenso behandelt, wie beim Silber angegeben worden ist, vergleiche Seite 371. Das so gewonnene Gold enthält meist etwas Silber, von welchem es geschieden wird; vergleiche weiter unten die Scheidungsprozesse. Man bedient sich des Anquickens häusig in Amerika.
- e) Verbleiung güldischer Erze, Eintränkarheit, imbibition. Die goldhaltigen Schweselmetalle werden geröstet, auf Rohstein verschmolzen, dieser wird geröstet, und dann mit bleiischen Zuschlägen, als Glätte, Blei in Blöcken durchgesetzt, wobei goldhaltiges Blei fällt, welches durchs Treiben Gold hinterlässt, welches in der Regel Silber, etwas Kupser (Zinn, Eisen) enthält. Sind Kupfererze goldhaltig, so hat sich gezeigt, dass das Gold, wenn man die güldischen Schwarzkupser mit Blei anfrischt, dann saigert, sich nur zum Theil mit dem Blei verbindet, zum Theil mit dem Kupser vereint bleibt. Hier ist der Amalgamationsprozess vorzuziehen. Um das unreine Gold vom Eisen zu reinigen, hat man die Behandlung mit Schweselspiessglanz angerathen, von Zinn durch Quecksilbersublimat, wodurch sich Chlorzinn bildet, welches in der Hitze sammt dem Quecksilber sich verslüchtigt. Eine Schmelzung mit Salpeter hat auch zum Zweck, fremde oxydirbare Metalle zu oxydiren und zu verschlacken. - Sind Bleierze oder kupferhaltende Bleierze güldisch, wie z. B. die auf den Hütten des Unterharzes zu verschmelzenden Erze aus dem Rammelsberg bei Goslar, (vergleiche oben), die Erze in Ungarn, welche in den Hütten von Kremnitz, Neusohl, Schernowitz verschmolzen werden, so werden erst alle früher angegebnen Prozesse der Blei- und Silber- so wie der Kupfer- und Silberscheidung vorgenommen, sodann das güldische Silber geschieden.

Das Scheiden des Silbers vom Gold geschieht nun entweder 1) auf trocknem, dry parting, oder 2) auf nassem Weg; auf jedem Fall ist letzter der vollkommnere Prozess, einsacher und wohlseiler.

1) Scheidung auf trocknem Weg. Dieselbe wird theils mittelst Schwefel und Bleiglätte vollbracht, wie z. B. auf der Okerhütte, theils mit-

telst Schweselspielsglanz, wie es wohl die Goldarbeiter zu thun pslegten, oder mittelst der Cementation durch salzsaures Gas.

[a) Das Versahren auf der Marien-Saigerhütte zu Oker bei Goslar *).

Sämmtliches Blicksilber, welches dort auf 15 Loth 2 Gran Feine gebracht wird, enthält in der Mark & bis & Gran Gold, = 38, bis 349. Es wird in einem Graphittiegel unter einer Decke von Kohlenstaub eingeschmolzen, und dann durchs Ausgielsen in kaltes 'VVasser granulirt; hierauf werden die Granalien mit 🟅 ihres Gewichts Schwefelpulver noch nass gemengt, in einen glühenden Tiegel eingetragen und erhitzt, aber nicht zum Schmelzen gebracht; dieser Cementationsprozels dauert für 100 Mark 2 bis 21 Stunden, wobei sich Schweselsilber bildet, das Gold aber mit weniger Silber verbunden, also mehr concentrirt, zurückbleibt. Hierauf wird der Tiegel I Stunde lang gehörig heils erhalten, die Masse geschmolzen, sodann die Bleiglätte aufgegeben, und zwar 1/2 Loth für die Mark, allein in 10 bis 12 Portionen; man streut die Glätte ringsherum am Rand des Tiegels auf, und rührt 1 Zoll tief eintauchend das Metall um. Nachdem alle Glätte zugesetzt worden, lässt man den Tiegel im Ofen langsam erkalten. Die kegelförmige Metallmasse wird aus dem Tiegel genommen, und das Metall, der König, vom Schweselmetall, Plachmal, durch Hammerschläge getrennt; erster beträgt von 100 Mark gewöhnlich 17½ bis 20 Mark, enthält % bis 3 des im Silber enthalten gewesenen Goldes mit Silber (sehr wenig Blei) verbunden, indem & bis / noch in dem Plachmal zurückbleibt, welches aus Schweschwefelblei besteht. Um demselben den Gehalt an Silber und Gold zu entziehen, schmilzt man es, und setzt wieder eben so viel Glätte, als das erste Mal, hinzu, und versährt überhaupt wie vorher; das hiebei fallende Plachmal wird wieder so behandelt, bis dasselbe, nach drei - bis viermaliger Umschmelzung, kein Gold mehr enthält. Die Könige werden sodann eben so granulirt, wie das Blicksilber, und mit Schwesel behandelt etc., bis das Gold in denselben nahe 2 des Gewichts ausmacht; dieses Silber wird dann unter einer Mussel seingebrannt, d. h. die Antheile Schwesel, die noch in der Legirung befindlich waren, ausgetrieben, so wie die Spuren Blei, sodann granulirt, und der Quartirung unterworfen (von dieser siehe unter 2.).

Das vom Gold befreite Plachmal wird wie solgt zugutegemacht: man achmelzt es in Graphittiegeln ein, setzt 25% altes Stabeisen hinzu, und schlägt auf diese Art das schweselhaltende bleiische Silber nieder, indem sich Schweseleisen bildet; (vergleiche den Niederschlagsprozels bei der Bleiarbeit, vorn Seite 186). Die Silberkönige werden unter der Mussel seingebrannt, das Schweseleisen aber, da es noch Silber enthält, von neuem mit 10% Eisen geschmolzen, dann mit 20% Glätte behandelt, wobei silberhaltiges VVerkblei und silber- und bleihaltige steinartige Schlacke

^{*)} Lampadius a. a. O. Theil 2. Bd. 2. S. 144.

414 Scheidung d. Goldes durch Schwefelspiefegl., durch Cementation.

fällt, die man in die Gekrätzarbeit nimmt, welche über einen Krummofen vollbracht wird. Die VVerke werden getrieben, und so auf Silber
und Glätte verhüttet. — Auf ähnliche VVeise hat man auch in Freyberg die Goldscheidung versucht.

VVie unvollkommen und theuer ist solcher Prozess, wie langweilig. Durch die Anwendung von Schweselsäure würde weit schneller und wohlseiler die Scheidung vollbracht werden.

- b) Man kann auch mittelst Schwefelspiessglanz das mit Silber oder Kupfer legirte Gold scheiden, Scheidung durch Guss und Fluss, indem vermöge der Verwandtschaft des Schwefels zum Silber und Kupfer und des Goldes zum Spiessglanz eine gegenseitige Zersetzung erfolgt. Man lässt das zu scheidende güldische Silber in einem Graphittiegel schmelzen, setzt gepülvertes Schweselspielsglanz dem Gewicht nach doppelt so viel hinzu, wenn es mindestens 18karätig ist, oder nur 🏅 Legirung enthält, ist es noch weniger seinhaltend, so wird für jedes Karat, welches dasselbe weniger als 18 enthält, & Loth Schwesel zugethan; darauf rührt man um, und gielst die flüssige Masse in einen Gielspuckel. Nach dem Erkalten findet man zu unterst goldbaltiges Spiessglanz von gelber Farbe, und darüber Schweselsilber und Schweselkupser, (Plachmal), beide werden getrennt, das erstere, war das Gold ziemlich fein, unter der Mussel in einem Röstscherben abgeraucht, verblasen, bis alles Spießglanz als Oxyd sich verslüchtigt hat, wobei jede übermässige Erhitzung zu vermeiden ist, damit nicht etwas Gold mit fortgerissen werde. Wenn aber das Gold ziemlich silberhaltend war, so reicht einmaliges Schmelzen mit Schwesel pielsglanz nicht aus, es muss noch ein- ja zweimal wiederholt werden, aber nur mit halb so viel des letztern. Das zurückgebliebne Gold wird dann mit einem Flus aus & Borax, & Salpeter und I Glaspulver zusammengeschmolzen, wodurch es noch gehörig von den letzten anhängenden Spiessglanztheilchen gereinigt wird und seine eigenthümliche Farbe erhält. Das Schwefelsilber wird auf ähnliche VVeise, wie bei a) angegeben worden ist, zugutegemacht. — Statt des Abranchens unter einer Mussel pflegt man auch wohl das goldhaltige Spielsglanz in einem Schmelztiegel mit Salpeter zu schmelzen, allein dabei geht viel des letztern auf. Auch Quecksilbersublimat ist zur Trennung beider angewendet worden, indem man das Gemeng in irdnen Retorten destillirt, wobei Chlorspiesselanz und Quecksilber überdestilliren, Gold zurückbleibt; jedoch möchte auch dieser Prozess kostspielig sein. (Um dem Gold die letzten Antheile fremder Metalle zu henchmen, gebraucht man auch wohl das ätzende Quecksilbersublimat, welches auf das schmelzende Gold geworfen wird.)
- c) Das alte Versahren der Cementation beruht darin, dass man mit Silber (auch Kupser) legirtes Silber in dünne Bleche gehämmert oder gewalzt, oder auch als Granalien, in einer Cementirbüchse oder Tiegel mit einem Cementirpulver, regal-cement, aus 4 Th. Ziegelmehl, 1 Th. Kochsalz und 1 Th. calcinirten Eisenvitriol schichtet, und in langsam

dem Vitriol sich entbindende Schweselsäure das Salz, desgleichen auch das Ziegelmehl, salzsaures Gas wird srei und greist das Silber au. (vergleiche das beim Silber Seite 371 Gesagte), und seineres Gold bleibt zurück, wenn nicht schon ziemlich rein. Man vollendet dann wohl noch durch eine Cementation mit Salpeter statt Kochsalz den Prozess, wobei Salpetersäure sich in Dämpsen entwickelt, welche das Silber völlig auszieht. — Das Cementirversahren wird nicht mehr angewendet.]

- 2) Scheidung auf nassem Weg. Diese geschieht entweder a) mittelst Salpetersäure, oder b) durch Königswasser, oder c) mittelst conc. Schweselsäure.
- a) Die Scheidung in die Quart, Quartirung, Quartation. inquartation, départ, quartation. Dieser Prozess beruht auf der Unlislichkeit des Goldes in reiner und von Chlor, salpetriger Säure besreiter Salpetersäure; allein es ist nothwendig, dass vom Gold nicht mehr als & des Gewichts in der Legirung vorhanden sei, dagegen & Silher, weil das Gold sonst einen Antheil Silber zurückhält, und vor der lösenden Wirkung der Säure schützt. Ist daher in einer gegebnen Legirung weniger als & Silber, so muss Feinsilber hinzugesetzt werden, was diesen Prozels im größern Maalsstab ausgeführt kostspielig macht, so wie denn auch der Verlust an Salpetersäure nicht unbeträchtlich ist. Enthält die Legirung auch Kupfer, so muß dieses vorher beseitigt werden, und zwar durch Kupellation mit Blei, wobei freilich etwas Silber, also such Gold, verloren geht, welches sich in die Kapelle mit einzieht. Die Legirung wird sodann ausgeglüht, zu einer Platte geschlagen, wieder geglübt und bis zur Dicke einer & Linie ausgewalzt, dann nach wiederholtem Ausglüben in Röllchen, Cornetten, cornettes, spiralförmig aufgerollt, in einen Kolben gethan und mit dem doppelten Gewicht reiner (d. h. chlorfreier) Salpetersäure von 22° B. = 1.178 übergossen, auf einem Sandbad digerirt, oder auf glübende mit Asche bedeckte Kohlen gestellt; die Salpetersäure wirkt auflösend auf das Silber, salpetrigsaure Dämpse entbinden sich und können sammt der unzersetzt mit verdampfenden Salpetersäure, um sie nicht zu verlieren und um die Gesundheit der Arbeiter zu schützen, durch einen auf den Kolben gesetzten auflutirten Helm und Vorlage gesammelt werden. Wird im Großen gearbeitet, so ist es zweckmässig, erst nur mit einem Theil der Säure ohne Wärme zu operiren, dann durch die Tubulatur des Helms den andern Theil zuzusetzen und Wärme anzuwenden. So wie die Entwickelung von salpetrigsauren Dämpsen ausgehört hat, gießt man die salpeters. Silberaussong noch heiss in ein abgewärmtes Gesäls, und eine mit der vorigen gleiche Menge Salpetersäure von 32° B. = 1,284 auf das güldi-

sche Bilber; es erfolgt nun eine wiederholte Aufklung; sber mieder heftig, als die erste; sobald auch hiedurch keine Luftblüschen sich mehr entwickeln, gielst man die Sture heifs in ein anderes Gefals, um dieselbe bei einer neuen Scheidung als schwächere Säure zuerst zu gebrauchen. 18 karätiges Gold, mit der gehörigen Menge Silber verbunden, wird durch die erste Behandlung mit Säure meist schon 18 Karat 14 Gran fein, so dass die letzten Antheile Silber von der zweiten Stare leicht entsernt werden können. Meistens behandelt man das zu scheidende Gold zur zweimal mit Salpetersäure, allein nach der französischen Instruktion für das Goldprobiren *) ist eine dreimalige Behandlung vorgeschrieben, d. h. mit stärkerer Salpetersäure wird zweimal abgekocht. Ist das Scheiden vollbracht, so wird das zurückgebliebne Goldrüllchen mit destillirtem Wasser abgestifst, und zwar so oft, bis die Abwaschwasser durch Zusstz von Kochsalz kein aufgelöstes salpeters. Silberoxyd mehr zeigen; das Gold selbst besitzt nicht den ihm eigenthümlichen Glanz und die sehön gelbe Farbe, sondern ist schwarzbraun, wenig glänzend, welche Beschaffenheit jedoch durch vorsichtiges Ausglühen beseitigt werden kann. Hierauf kehrt man den Kolben geschickt um, und lässt die Cornette in einen Röstscherben, oder kleinen Tiegel fallen, indem das Wasser theils in denselben sich mit entleert, theils im Kolben bleibt; den Röstscherben bringt man dann unter die Muffel, oder über Kohlenseuer, und glüht die Cornette aus; hierauf wird das Gold gewogen, und in einem Graphittiegel mit Borax und etwas Salpeter geschmolzen.

Eine wichtige Sache hiebei ist, außer dem ohen bereits angegebnen Verhältnis des Silbers zum Gold, der Reinheit und Stärke der Säure, die Dicke der Bleche, welche man zu Cornetten rollt, und die Abstände zwischen den spiralformigen Windungen; macht man nämlich die Cornetten zu dünn, so zerfallen sie beim Scheiden in Stückchen, in Staub, indem dann das Gold nicht Masse genug hat, um ein zusammenhängendes Ganze zu bilden, wodurch das Absüssen umständlicher wird, und ein Verlust an Gold leichter eintreten kann. - Durch die Quartation wird besonders güldisches Silber, nicht so silberhaltendes Gold geschieden, welchem man viel Silber zusetzen müsste; in einem solchen Fall hat man sich wohl des Königswassers bedient. Die Kosten der Scheidung sind durch den Verlust eines ziemlich beträchtlichen Theils Salpetersäure bei der Auflösung erhöht. (Es ist bereits erwähnt worden, dass auf der Okerhütte bei Goslar durch die Quartation Gold geschieden wird, eben so auch in Kremnitz in Ungarn **), wo die Blicksilber 15 Loth

^{*)} V. d. G. 1831. 8. 135. **) Lampadius Supplemente Bd. 1. S. 105.

15 Loth 14 bis 15 Grän sein sind und in der Mark 3 bis 9 Grän Gold enthalten, d. i. \$\frac{1}{16}\$ bis \$\frac{1}{12}\$.) Das salpeters. Silberoxyd wird durchs Abdestilliren der sauren Silbersolution, Eindampsen zur Trockne und Glühen zersetzt, wobei ziemlich viel Salpetersäure wiedergewonnen wird. Das Silber wird dann mit den Glasscherben, an denen es hastet, in einem Tiegel eingeschmolzen, die Glasschlacke noch verbleit, und das silberhaltige Werkblei getrieben.

b) Mit Königs- oder Goldscheidewasser wird nur silberhaltendes Gold, in welchem sich nicht viel Silber befindet, geschieden. Das Königswasser mischt man theils aus 3 Theilen Salpetersäure von 30 bis 35° B. = 1,26 bis 1,32 und 1 Th. Salzsäure von 26 bis 28° B. = 1,22 bis 1,24, oder gewöhnlicher aus einem Theil Salpetersäure von 32° B. 1,28 und 4 Theilen Salzsäure von 22° = 1,178, oder auch 1 Salpeters. von 40° B. und 4 Salzsäure von 12°. Das Gold wird entweder in Röllchen gesormt, oder granulirt in einem Kolben mit dem 3 oder 4 sachen Gewicht jenes Gemisches übergossen, und im Sandbad digerirt; entwickeln sich keine Dampse mehr, so gießt man die heisse Goldauslösung in ein abgewärmtes Geschier, und behandelt den Rückstand von neuem mit 13 bis 2 Theilen Königswasser. Hat man auch diese Auflösung abgegossen und mit der ersten vermischt, so spühlt man den Rückstand, Chlorsilber, mit heißem destillirten Wasser erst im Kolben, dann auf dem Filter ab. Da aber das Chlorsilber nicht vollkommen in Wasser unauflöslich ist, so kann ein kleiner Verlust stattfinden. (Ueber die Zugutemachung desselben siehe vorn beim Silber Seite 380.) Aus der Verbindung mit Chlor scheidet man das Gold mittelst einer Auflösung von frischem nicht oxydirtem Eisenvitriol, oder schwefels. Eisenoxydul, indem eine 10mal größere Menge dieses Salzes gegen das Gewicht des Goldes angewendet wird. Das Gold setzt sich als ein brauner Staub, zum Theil auch goldglänzend ab, und wird erst mit Wasser abgesüst, dann mit schwacher Salzsäure digerirt, um alle Spuren von anhängendem Eisen zu entfernen, endlich wieder vollkommen mit Wasser abgesüßt, geglüht, gewogen und dann mit etwas Salpeter und Borax geschmolzen.

Erklärung des Prozesses. Das im Königswasser enthaltne Chlor löst Gold, nicht aber Silber auf, enthielt die Salzsäure, welche zur Mischung des Königswassers angewendet wurde, Eisen, so kann es kommen, daß sich etwas Silber mit auflöst, deshalb muß reine Salzsäure gebraucht werden; das Silber bleibt als Chlorsilber zurück, von welchem ein kleiner Theil sich auflösen kann, wenn in der Goldsolution Salzsäure vorwaltet, denn in der Salzsäure löst sich etwas Hornsilber auf, wird jedoch durchs Verdünnen mit Wasser gefällt.

418 Scheidung des güldischen Silbers mittelst Schwefelsäure.

Die Niederschlagung des Goldes aus der Verbindung mit Chlor durch Eisenvitriol beruht auf der bedeutend großen Verwandtschaft des Eisens zum Sauerstoff; das Eisenoxydul geht theilweis in Oxyd über, indem ein anderer Theil Eisen sich mit dem Chlor des Chlorgoldes verbindet, wedurch das Gold abgeschieden wird; in der Auflüsung besindet sich dann: Chloreisen, schwesels, Eisenoxyd und überschüssiger Vitriol. Es ist deshalb ein bedeutendes Quantum Vitriol ersorderlich, weil die Goldsolution sreie Säure enthält, welche auch auf den Vitriol wirkt, und zweitens um durch die Masse den chemischen Zerlegungsprozese zu unterstützen.

c) Scheidung des güldischen Silbers durch conc. Schweselsäure. Ueber diesen Gegenstand siehe das bereits Seite 393 beim Silber angegebne Versahren der Assinirung mittelst dieser Säure. — Kein Scheidungsprozels ist so wohlseil, als dieser, weshalb auch jetzt nur auf diesem Weg das güldische Silber im Großen assinirt wird. Durch die wenigen Kosten, welche dieses neuere Scheidungsversahren verursacht, ist es möglich geworden, selbst Silber von Too Goldgehalt noch zu afsiniren, Gold dem Silber zu entziehen, welches srüher wegen des weit höhern Kostenbetrags der Quartation nicht scheidbar war, und der Cirkulation und dem Welthandel zu überliesern.

[Ein Beispiel wird beweisen, wie bedeutend der verborgen gelegne Goldgehalt ist, und wie viel Gold dadurch in den Handel gebracht werden kann. Man berechnet, dass die 600 Millionen Francs Silbergeld, welche in Frankreich nach dem Gesetz vom 14. Juni 1829 affinirt und umgeprägt werden sollen, π_{000}^{-1} Gold enthalten. Da nun 200 Francs Silbergeld 1 Kilogramme wiegen, und das französische Silbergeld $\frac{9}{10}$ sein Silber enthält, so sind in jenen 3 Millionen Kilogr. Silbergeld 2,700,000 Kilogr. sein Silber und in diesem 1,350 Kilogr. Gold enthalten, ganz abgesehen davon, dass sie nach den Ergebnissen des neuern Probirverfahrens statt $\frac{900}{1000}$ sein $\frac{900}{1000}$ enthalten, welches an Silber eine Vermehrung um 12,000 Kilogr., im VVerth von 2,640,000 Francs ausmacht, ohne den Goldgehalt in diesem Silber zu berechnen, welcher auch noch 6 Kilogr. beträgt.

Nimmt man an, dass in den im preus. Staat seit 1764 bis 1825 geprägten Silbermünzen, ausschließt, den bis dahin wieder eingezogenen, im Betrag von etwa 150 Millionen Thalern 1000 Gold enthalten sei, so würde es auf den in jener Summe von verschiednem Silbergeld enthaltnen Gehalt an seinem Silber, zu 10,730,000 Mark berechnet, nicht weniger als 10,730 Mark betragen. Jede Million Thaler, aus güldischem Silber ausgemünzt, enthält, verglichen mit einer eben so großen Summe Thaler aus assnirtem goldsreien Silber geprägt, um 15,000 Thaler an Gold, welches jetzt dem Verkehr wiedergegeben ist.]

Die Derstellung von seinem Gold geschieht, wie schon gesagt, theils im Großen durch die Scheidung mittelst Schweselsäure, theils im Kleinen durch die Quartirung, oder mittelst Goldscheidewasser. Aus der Auflösung in letzter Flüssigkeit wird es nicht allein durch schwesels. Eisenoxydul niedergeschlagen, sondern auch durch Sauerkleesäure, (Ameisen-, Aether-, Galläpsel-, Gerbsäure, Essigsäure mit brenzlichem Oel verbunden u. a. m.), in Gestalt eines zarten, braungelben Pulvers, Malergold sür die Porzellan-, Steingut-, Glasvergoldung, zur kalten Vergoldung sür Silberzeug. Wegen eines etwanigen Platingehalts siehe bei diesem.

Das Gold besitzt eine schön gelbe Farbe, einen starken Metallglanz, ist in sehr dünnen Blättchen (Blattgold) durchscheinend, alle Gegenstände erscheinen, in Folge einer Farbenzerstreuung der durch die seinen Poren des ganz porüsen Blattgoldes hindurchgehenden Lichtstrahlen. im grünen Licht; es ist geruch- und geschmacklos, und theilt auch der seuchten und warmen Hand beim Reiben keinen Geruch mit. Dasselbe besitzt ein specif. Gewicht von 19,258 gegossen, 19,36 bis 48 geschlagen, ist weich, kann aber durchs Schlagen, Walzen härter, elastischer, aber auch eiwas spröde werden, doch erhält es durchs Ausglühen seine vorige Weichheit wieder. Es läst sich vermöge seiner sast ans Unglaubliche grenzenden Streckbarkeit und Zusammenhang in die feinsten Blättchen von 0,00009 Millimeter ausschlagen, und in äußerst feine Drähte ziehen, wie namentlich die goldplattirten Waaren beweisen; 0,08 Gran Gold können eine Fläche von 37,36 Quadratfuß bedecken, und 38,18 Gr. Gold einen Silberdraht von 531,033 preuß. Ruthen Länge, oder von 265,5 pr. Meilen! Nach Réaumur soll aus einem Gran Gold ein Draht von 500 paris. Fuls Länge gezogen werden können. Ein Golddraht von 0,887 paris. Linie Durchmesser wurde von 139,8 franz. Pkl. zerrissen. oder von 2 Millimeter Stärke durch 68,216 Kilogramme, Guyton - Morregu. Das Gold dehnt sich beim Erwärmen von 0° bis 100° aus

> um 0,001466 Lavoisier, 1/682 0,001477 Guyton Morveau,

schmilzt bei 32° Wedgw., zeigt einen blassgrünen, aquamarinsarbnen Lichtschein, ohne einen Rauch zu geben, ohne allen Gewichtsverlust; es steht in irdnen Schmelzgesäsen mit erhabner Oberstäche, die beim Erkalten wieder eben wird, krystallisirt beim vorsichtigen Erkalten in Oktaödern, Würseln. Da es sich beim Schmelzen stark ausdehnt und daher ebenso beträchtlich beim Erkalten zusammenzieht, so kann man dasselbe nicht wohl in Formen gießen, auch ist Gold, welches in nicht stark vorgewärmte Formen gegossen wurde, sehr sprüde, bricht unter dem Hammer. Im gewöhnlichen Osenseuer ist es nicht slüchtig, aber

durch Brennspiegel und Brenngläser, Voltasche und Reibungs-Elektricität, durch Sauerstoff- und Knallglasgebläse wird es in Dampf verwandelt, und setzt sich selbst metallisch wieder ab, so daß man auf diese Weise Silber durch den Golddampf vergoldet hat. Eine Verbrennung, Oxydation des Goldes scheint dabei nicht stattzufinden, man hat zwar den purpurnen Staub, der sieb zeigt, als ein Oxyd betrachten wollen, obschon die bekannten Oxyde des Goldes durch geringe Hitse völlig redueirt werden, und dieser Staub sich auch erzeugt, wenn man in Wasserstoffgas feine Golddrähtehen durch Batteriefunken zerstieben läfst, wo denn doch von einer Oxydation nicht die Rede sein kann; vielmehr ist das purpurne Pulver unendlich fein zertheiltes Gold, gleich wie sehr fein zertheiltes Quecksilber schwarz, Selen roth aussieht. Durch die neuesten Untersuehungen über den Goldpurpur (siehe unten) ist dieser Gegenstand noch mehr aufgeklärt worden.

[Betrachtet man ein vergolderes Glas- oder Porzellangeschirr, bei welchem durch mehrjährigen steten Gebrauch die Vergoldung fast ganz verschwunden ist, so sieht man statt des Goldglanzes und der gelben Farbe ein schmutziges Purpurroth, hie und da mit Gelb untermischt, die fein zertheilten, mit der Glasur innig vorbundnen Goldtheilthen.]

Mit Goldpurpur gefärbtes Glas kann farblos und roth erscheinen, je nachdem das in der Glasmasse enthaltne Gold entweder im oxydirten Zustand mit den verglasbaren Bestandtheilen verhunden ist, oder durchs Anräuchern reducirt, sehr sein zertheilt das Glas roth färbt. Gold wird an der Luft, im Wasser nicht verändert, behält seinen schönen Metallglanz bei, deshalb vergoldet man auch andere Metalle um ihnen nicht allein den Glanz und die Farbe des Goldes zu ertheilen, sondern sie auch vor Rost zu schützen, z. B. Nadeln, Ziehsedern, Blitzableiterspitzen u. a. m. Gold wird weder von reiner Schwefel-, noch von reiner Salpeter-, oder Salzsäure angegriffen, aber wohl von rauchender Salpetersäure ein wenig, elen so von Salpeters, wenn sie Chlor enthält; es löst sich sehr fein zertheilt, als Blattgold, in Chlorwasser (vergl. I. Seite 200, 210) in Königswasser, Sclensäure, einem Gemisch von Sclenoder Hydrobromsäure mit Salpetersäure, einem Gemisch von Salz- und Chromsäure (vergl. I. Seite 214, 215), nicht in Alkalien auf. Schmelzt man Gold mit Borax, so wird es blassgelb, mit Salpeter aber mehr röthlich, hochfarbig.

Fein Gold wird weder zu Münzen, noch zu Geräthen verarbeitet, weil es zu weich ist und sich nicht gut verarbeiten läßt, man legirt es daher entweder mit Kupfer, oder Silber, oder auch wohl mit beiden zugleich, siehe unter den Legirungen; zum Vergolden im Feuer wird fein Gold nicht, aber zur kalten Vergoldung verbraucht, zum Vergolden

von Glas, Irdnen Waaren, so wie zum Plattiren von Kupfer, zum Blattgold, zu chemischen Präparaten. — Ueber das Färben des Goldes, mettre en couleur, colouring, später unter den Legirungen.

[Gold-und Silberschläger, batteur. d'argent, b. d'or, silver and gold beaters, versestigen das Blattgold, Blattsilber, seuille d'arg., fa d'er, Leaf silv., L. gold, beaten gold and silver; in Deutschland waren in frühern Zeiten nus in Augsburg und Nürnberg Goldschläger, jetzt sind sie aber in allen großen Städten anzutressen. Zum Gebrauch der Goldschläger dient seines Gold, theils Gold, welches einen äusserst geringen Zusatz an Silber oder Kupfer (10,), oder beide sugleich enthält, je nach der beabsichtigten Farbe, denn selbst holländisches Dukatengold (23 Karat 7 Gran fein) ist noch nicht fein genug, um sich gut schlagen zu lassen; die Goldschläger pflegen daher das Dukatengold durch Auslösen und Niederschlagen zu reinigen und mit & Dukatengold legirt zu verarbeiten. Das Gold wird mit Borax und Salpeter geschmolzen und in eine eiserne mit Talg bestrichne heiße Zainform gegossen, der Goldzain darauf in Kohlenfeuer glübend gemacht und langsam abgekühlt, wodurch das Fett abbrennt, und die Sprädigkeit durche Ausglüben gehoben wird. Hierauf wird der Zain auf einem stählernen Ambos bis zu einer Dicke von 2 Linien ausgeschmiedet, und wiederholt ausgeglüht, sodann unter Stahlwalzen gestreckt, bis derselbe auf 1 Zoll Breite eine Dicke von } Linie erhalten hat. Das Goldund Silberband wird dann zusammengelegt, um ein Gebind daraus su machen von etwa 6 Zoll Länge; dieses wird nun gehämmert, und swar erst in der Länge, dann in der Breite, dadurch nach beiden Dimensionen gestreckt, zuletzt mit der Bahn des Hammers geebnet, wudurch das Gold- oder Silberblech die Stärke von Papier erhält. In neuern Zeiten pflegt man ohne zu schmieden den Goldzain durchs Walzen allein bis zu jener Stärke auszustrecken. Diese Metallstreisen, an Gewicht 4 Loth, werden nun in viereckige Platten, quartiers, squares, von 1 Zoll ins Geviert zerschnitten, und zwischen die 150 Blätter der Pergamentoder Quetschform, premier caucher, gebracht, d. h. zwischen Pergamentblätter von 3 Zoll ins Geviert, Blatt für Blatt eingelegt, und die Form in Futterale aus Pergament gesertigt, fourreau, gesteckt, damit sich die Blätter nicht verschieben, auf einem Marmorblock mit dem Formhammer so lange geschlagen, bis die Metallblätter sich auf 3 Zoll ins Geviert ausgedehnt haben. Statt Pergamentblättern bedient man sich auch je 2 Blätter Velinpapier, allein oben und unten müssen mehrere Pergamentblätter gelegt werden. Sie werden dann in einer eisernen Kapsel ausgeglüht, zwischen größern Pergamentblättern ebenso zu 4zölligen Blättern ausgeschlagen, darauf je 25 auf einmal mittelst eines Mcsers auf dem Blattkissen in 4 Theile getheilt, und nunmehr zwischen der Hautsorm, chaudret, geschlagen, welche aus 600 zarten von der

Salsern Haut des Blinddarme vom Rind gesertigten Bittern, Goldschlägerhäutchen, baudruche, gold-beater's skin, besteht, welche eine eigne Zubereitung erleiden, damit sie nicht faulen, und vor der Anwendung gehörig geschlagen werden. Die erste Hautform nennt man die Löthsorm, die zweite die Dünnschlagesorm. So wie die Blättchen in der ersten durchs Schlagen von 2 Quadratzoll Fläche in solche von 8 Zoll ins Geviert verwandelt worden sind, werden sie wieder in je 4 Theile zerschnitten und zum letztenmal ausgeschlagen, sodann beschnitten, in Bücher von röthlichem Papier - Goldschlägerpapier - eingelegt, und nach der Größe und dem Feingehalt verschieden benannt, das sogenannte Franzgold ist z. B. mit sehr wenig Silber legirt, sieht daher blassgelb aus, welches die Buchbinder gebrauchen; Zwisch- oder Quickgold, party-gold, besteht aus Doppelblätteben von Feingold und Feinsilber, die dadurch erhalten werden, dass man auf ein dunnes Silberblech ein noch dunneres Goldblech heiss auswalzt, plattirt, und dieses dann, wie vorstehend, ausschlägt.

Das Silber wird eben so behandelt, es muss ganz sein sein, und wird, da es nicht in einem so ausgezeichneten Grad streckbar ist, als Gold, nicht so vielsach ausgeschlagen. — Der Abgang, dechet, beim Gold- und Silberschlagen beträgt wenigstens die Hälste des Gewichts der Zaine, man benutzt diesen theils zum wieder einschmelzen, hauptsächlich aber zur Ansertigung von Muschelgold, or en coquille, or en chaux, shell gold, Muschelsilber, indem man die Blätterabgänge mit Honig sein reibt, dann letztern mit Wasser auslöst, den Goldstaub auswäscht, mit Gummiwasser anmengt, und in kleine Muscheln trägt. Man versertigt auch durch Niederschlagung des seinen Goldes aus einer Auslösung in Königswasser Malergold. — Unächtes Malergold und M.silber wird aus gleiche Art aus unächtem Blattgold und Blattsilber gesertigt. — Blattgold und Blattsilber wird, wie bekannt, zum Vergolden sowohl von Metallen, als von Holz, Papier, Leder, Pergament, Geweben etc. angewendet.

Ueber das Versahren der Goldschläger siehe Krūnitz ökonomische Encyklopädie Bd. 19. S. 555. D. t. Tom. 2. p. 594 "Batteur d'or. — Lewis in D. p. J. Bd. 14. S. 451.

kurze Angabe der Vergoldung mittelst Blattgold auf nicht metallische Gegenstände.

a) Vergoldung in Oel, dorure à l'huile, gilding in oil. Sie wird auf Holz, Metall, Stein, Gyps, Marmor etc. aufgetragen, sowohl zur Verzierung im Innern von Gebäuden, als auch von Aufsen. Zuerst wird Holz mit Bleiweifs und dick gewordnem Leinöl, oder Leinölfirnifs grundirt, teinte dure, couche d'impression, the priming, welche Operation nach der Beschaffenheit der Oberstäche mehrmals wiederholt wird, bis eine ganz ehne Fläche entstanden ist. Auf diesen Grund wird dann der Oelgrund, or-coulcur, gold-size, aufgetragen, wozu man in Frankreich die Ueberbleibsel von Oelfarben aller

Art anwendet, welche man innig verreibt, durchseibt; bei une und in England wendet man hiezu Ocker, oder Bleiweils, Glätte, etwas Umbra mit recht altem, fetten Leinöl oder Mohnöl abgerieben an; der Oelgrund wird nit aller Sorgfalt aufgetragen. Sobald der Firnis gehörig eingetrocknet, wird Blattgold aufgetragen, und mit Baumwollenbäuschchen angedrückt. Diese Art Vergoldung ist selbst an der Luft recht dauerhaft, kann aber auch nicht polirt werden. Will man dieselbe glänzend und polirt erhalten, dorure à l'huile vernie-polie, so grundirt man mit Bleiweiss, gelbem Ocker und dickem Leinöl, übersicht diesen Grund mit 10 bis 12 Lagen Bleiweilsbrnifs, teinte dure, schleist denselben mit Bimmestein und Wasser gehörig ab, bis die Oberfläche vollkommen eben, glänzend wird. Hierauf trägt man 4 bis 5 Lagen Lackfirnile bei mälsiger Wärme auf, reibt nach dem Trocknen wit Schachtelhalm, dann mit Zinnasche und geschlemmten Tripel ab, bis die Fläche wie polirtes Glas spiegelt. Auf so vorbereitete Flächen trägt man ungememein dunn den Oelgrund, legt das Blattgold auf, und überzieht nach völligem Trocknen das Ganse mit Goldlack, darauf mit fetten Copallack, und polirt zuletzt die Oberstäche mit Tripel, und übergeht dann dieselbe mit dem Ballen, der mit etwas Oel henetat ist. -Krūnitz a. a. O. S. 436 u. f. — D. t. a. a. O. pag. 136.

b) VV asservergoldung, Verg. auf Leimgrund, derure en détrempe, gilding on water-size, burnished gilding, g. in distemper, erfordert weit mehr Zubereitung, mehr Kunst, kann nicht hei so mancherlei Gegenständen angewendet und der VVitterung nicht ausgesetzt werden, als die Oelvergoldung, weil das Gold abspringt; dafür sieht sie auch weit schöner, zarter, seiner aus, kann matt und glänzend sein mit mancherlei Nüancen. Hauptsächlich werden Bilderrahmen, Tapetenleisten, Stäbe, (Spiegelrahmen), Verzierungen an hölzernen Schnitzwerk, Säulen etc. auf diese Art vergoldet.

Zuerst werden die zu vergoldenden Gegenstände mit Leim getränkt, encollage; um das Holz vor Wurmstich zu bewahren, kocht man Wermuth und Zwieheln ab, setzt Salz hinzu und den Leim, bestreicht heiss das Holzwerk, zum zweitenmal mit stärkern Leim. Hierauf giebt man den Kreidegrund, appréter de blanc, ein Gemeng von Pergamentleim-Auflösung mit Schlemmkreide; hievon werden wohl 8 bis 12 Lagen aufgetragen, die Blasen wohl niedergestrichen, etwanige kleine Löcher, Risse mit dicken Kreidegrund ausgefüllt, reboucher. Das Abschleifen geschieht mit Bimmsstein, poncer, und darnach das Glätten, adoucir, Da durch das Austragen des Grundes mit einem weichen Pinsel. manche seine Nüancen der Obersläche verloren gegangen sein können, so folgt nun eine sehr mühsame Operation, das Repariren, durch welche jene wiederhergestellt werden, wozu mehrere Instrumente dienen, darauf das Reinigen mit fenchtem Leinenzeug und weichem Schwamm, degraisser, und das Abreiben mit Schachtelhalm, préler. - Statt auf diese langwierige Art Schnitzwerk zum Vergolden vorzubereiten, pflegt

man jetzt wohlseiler Gegenstände in erhabner Arbeit aus Kreidemasse, gros-blane, d. i. aus Kreide und Leim in Gyps- und Schwefelformen zu modelliren, und diese dann aufzuleimen. - Nun giebt man den gelben Anstrich, jaunir, aus dünnem Pergamentleim und golbem Ocker, den man sehr dunn macht, durchseiht, und heiß austrägt; hierauf wird abgeschachtelt und gereinigt, égrainer, das Poliment, assistte, gildingsise, aufgetragen, coucher d'ass.; dieses besteht aus 8 Theilen rothen Bolus, 1 Theil Rothel und 1 Th. Wasserblei, welche sehr fein zerrieben mit I Esslössel voll Baumol auf 1/2 Pfd. gemengt werden. Dieses Gemengsel wird mit Porgamentleim angerührt, mit einem weichen Pinsel wiederholt ausgetragen, die Stellen, welche matt bleiben sollen, nach dem Abtrocknen mit trockner Leinwand abgerieben, die andern Stellen, die Glanzgold werden, überzieht man noch einigemal mit Poliment, ohne absurciben. (Soll versilbert werden, so nimmt man ein Poliment aus weissem Bolus, Kreide, Leimwasser und weissem Wachs, oder etwas Seife.)

Hierauf folgt das Vergolden, oder Antragen des Blattgolds, dorer, auf die vorber angeseuchtete Fläche, theils mit einem eignen Pinsel, Anschießpinsel, theils mit dem Bilboquet, einem eignen mit Leder und Tuch überzognen Hols; ist dies geschehen, so wird mit Blutstein, oder Achat polirt, brunir, burnisking. Darauf ertheilt man den Stellen, die matt bleiben sollen, die Matte, matting, d. h. man trägt auf dieselben dünnen Leim auf, und bessert dann noch etwan übergangne Stellen mit dem Pinsel aus, ramender. Nun giebt man die Helle, vermeillonner, um der vergoldeten Fläche das Ansehn von Feuervergoldung zu ertheilen; die Helle, vermeil, besteht aus einer Abkochung von rothen und gelben Pigmenten, Orleans, Sassran, Gummigutti, Drachenblut, (Zinnober!) mit Pottasche und VVasser, welche mit arabischen Gummi verdickt sehr dünn ausgetragen wird. Endlich übergeht man noch einmal mit der Matte die matte Vergoldung und hiemit ist die Arbeit beschlossen. — Krünitz a. a. O. S. 418. D. t. a. a. O. p. 141.

Ueber das Vergolden des Schnitts und Rückens von Büchern von Leder, Papier u. dergl., findet man ebendaselbst nähere Angaben, so wie über die Firnissvergoldung auf Silberblatt, vom Aventuringrund. — Ueber das Vergolden von Porzellan siehe I. Seite 534; ähnlich die Vergoldung von Glas. — Von vergoldeten Arbeiten in Holz entnimmt man das Gold durch kochendes VVasser, in welches man dasselbe einlegt, dadurch weichen die einzelnen Leimdecken auf, und das Holz wird ganz blos gelegt, abgebürstet, die trübe Flüssigkeit eingekocht, aur Trockne gebracht und ausgeglüht, wodurch der Leim und alle Pflanzensubstanzen verbrennen, das Gold aber mit den mineralischen Substanzen sein gemengt zurückbleibt. Aus diesem Rückstand zieht man durchs Anquikken, oder durch den Affinationsprozess, das Gold aus.

Legirungen des Goldes.

Mit Mangan; die Legirung sieht gelblichgrau aus, ist sehr hart, aber

doch etwas geschmeidig, verändert sich nicht an der Lust, in der Hitse aber oxydirt sich das Mangan. — Mit Zink. Dieses Metall macht das Gold sehr spröde, ja schon Zinkdämpse sind der Dehnbarkeit des Goldes nachtheilig; eine Legirung von 17 Gold und 1 Zink war grünlichgelb und spröde, specis. Gewicht 16,937; aus gleichen Theilen war die Farbe weise, die Masse hart und politursähig. — Mit Eisen. Beide Metalle verbinden sich sehr leicht, wie es scheint in allen Verhältnissen, auch benimmt das Eisen dem Gold nichts an Dehnbarkeit, indem Gold mit Lisenzusatz sich walzen und prägen liese. Es vereint sich eben so gut auch mit Stahl und Roheisen, weshalb man auch Gold zum Löthen von Stahl und Eisen anwenden kann.

Eisen und Stahl wird auf verschiedne VVeise vergoldet, theils wie Kupfer, Messing, Bronze durch Blattgold (siehe bei der Legirung mit Kupfer), theils durch Goldamalgam, welches aber auf Eisen nicht haften würde, wenn dieses nicht vorher mit Kupfer überzogen wird; wie dies geschicht, ist bereits I. Seite 283 angegeben worden; theils auch mit in Schweseläther aufgelöstem Chlorgold, wovon beim "Chlorgold" das Nähere; endlich wird auch nach der Art von argent hache Goldblatt auf Stahl aufgetragen.

Mit Kobalt, eine blasselbe, sehr spröde Legirung aus 1 Kobalt und 14 Gold, selbst bei 55 Kobalt ist die Legirung noch spröde, aber bei 150 geschmeidig. — Aehnlich verhält sich Nickel, 16 Nickel mit Gold verbunden giebt eine messinggelbe, spröde Legirung, 15 bedingt sehr wenig Sprödigkeit, mit 130 Nickel ist Gold ganz geschweidig.]

Mit Blei. Dieses Metall macht Gold über alle Massen spröde, 1/2 Blei macht Gold wie Glas spröde, selbst 1/920 benimmt dem Gold seine Dehnbarkeit, deshalb ist es sehr wichtig, dass dem Gold während seiner Verarbeitung kein Blei beigemischt werde, deshalb sind alle Bleigeräthe, Loth und dergleichen sehr zu meiden. Die Legirung von Gold und Blei kann auf der Kapelle getrieben werden, siehe weiter unten.

Mit Zinn. Beide Metalle verbinden sich leicht mit einander, das Gold verliert zwar durch einen Zusatz von Zinn an Dehnbarkeit, allein es wird dadurch nicht spröde; bei einem Zusatz von 🗓 Zinn besitzt Gold eine blass gelblich-weisse Farbe, einen seinkörnigen Bruch und ein specis. Gewicht von 17,3, ist in der Hitze spröde; das Zinn kann durchs Oxydiren an der Lust nicht leicht abgeschieden werden, indem das Gold einen Antheil desselben zurückhält; man hat zu dem Ende Schweselspiessglanz, Chlorquecksilber angewendet.

Mit Wismuth. 12 desselben reicht hin, um das Gold sehr spröde zu machen; eine solche Legirung hat eine messingähnliche Farbe, einen seinkörnigen Bruch, specis. Gewicht 18,038. Schon 1920 Wismuth macht Gold spröde, selbst wenn man beide Metalle nahe bel einander schmelzt, leidet durch die Dämpse des W. die Geschmeidigkeit des

Goldes. (Ueber einen Zusatz von Wismuthoxyd beim Vergolden von Porzellan etc. siehe I. S. 534.)

Mit Kupfer, or de vaisselle, de monnaie, standard gold. Beide Metalle lassen sich sehr gut durchs Zusammenschmelzen mit einander legiren, und man bedient sich des feinen (nicht des gewöhnlichen unreinen, bleihaltigen) Kupfers zum Legiren des Goldes zum Behuf der Verfertigung von Goldwaaren und Münzen. Die Farbe der mit Kupfer gefertigten Legirung ist theils hochgelb, theils röthlichgelb, theils roth, während die einer Legirung mit Silber blassgelb, selbst grünlichgelb ist; erstere nennt man daher auch die rothe (Legirung) Karatirung, letztere die weisse, und wenn beide Metalle zusammen zur Legirung benutzt werden, die gemischte Karatirung. Dass ein bleiisches Kupser ganz unbrauchbar zum Behuf der Goldlegirungen, ist bereits vorn Seite 299 angeführt worden; damit gefertigte Legirungen sind glashart, und sprode. Gold mit 1/2 Kupfer legirt ist härter als fein Gold, aber dehnbar, specis. Gewicht 17,257, die Legirung besitzt ein geringeres specis. Gewicht, als die Berechnung andeutet, der Raum muss um 0,0241 zugenommen haben. Gold mit 4 Kupser legirt besitzt die meiste Härte unter allen andern Legirungen mit Kupfer. Da die Legirungen des Goldes mit Silber und Kupfer leichter schmelzen als sein Gold, so benutzt man sie als Loth für Goldarbeiten.

Man berechnet die Goldlegirungen nach Karat und Grän: eine preußische Mark hat 288 Grän, oder 24 Karat zu 12 Grän; 24karätiges Gold ist also sein Gold, 22karätiges enthält 22 Karat sein Gold und 2 Karat andere Metalle in der Legirung etc. Da die verschiednen Legirungen theils im Preis sehr verschieden sind, theils auch von verschiedner Farbe, so benutzt man mehrsach abgeänderte Verhältnisse bei der Versertigung von Goldarbeiten, worüber in verschiednen Ländern verschiedne gesetzliche Bestimmungen gegeben sind. So verarbeitet man in Frankreich 18, 20 und 22karätiges Gold, bei uns 8, 14 und 18karätiges Gold, seltner Dukatengold, ohne daß jedoch darüber besondere gesetzliche Vorschristen existirten, nach denen nur dieses allein verarbeitet werden dürste; in Oesterreich verarbeitet man Gold von? Karat 10 Grän, dessen specis. Gewicht 10,279, 13 Karat 1 Grän, 18 Karat 5 Grän. — 14karätiges Gold sieht schön roth aus und wird zu Verzierungen aus gelb gestirbtem Gold benutzt.

Um Gold von 14karätigen an gelb zu färben, mettre en couleur, bedient man sich einer Farbe, couleur, die aus 2 Theilen Salpeter, 1 Theil Kochsalz, 1 Theil Alaun besteht (nach Andern aus 8 Salpet., 7 Kochsalz, 5 Alaun), welche in einem hessischen Tiegel, überhaupt in einem unglasirten irdnen Geschirr, mit Wasser aufgelöst und eingekocht wird. Das fertige Stück wird geglüht, in Stärkwasser, d. i. in stark ver-

dünnter Salpetersäure einige Minuten lang gekocht, und dann an einem Pferdehaer oder feinem Golddraht in die Farbe gehängt, und damit gekocht. Sollen dann auf dem so gefärbten Stück einzelne Stellen roth erscheinen, so werden sie abgeschliffen. Offenbar bildet sich in der Farbe durch die Aufeinanderwirkung jener Salze eine dem Königswasser in der Wirkung ähnliche Flüssigkeit, die das Kupfer von der Oberfläche entfernt, das Gold selbst angreift und dadurch die bekannte matte gelbe Farbe hervorruft.

[Einiges über die gangbarsten Goldmünzen Deutschlands und namentlich des preuss. Staats. Die kaiserlich-österreichischen Dukaten haben einen Feingehalt von 23 Karat 9 Grän; die bolländischen von 23 Karat 6 bis 6,9 Gran. Die Friedriched'or von 1764 bis 1821 von 21 Karat 9 Gran, oder 261 Gran, nach dem Gesets vom 30sten Septbr. 1821 über die Münzversassung im preuss. Staat, 21 Karat 8 Gran, oder 260 Gran. Es werden doppelte, einfache und halbe Friedrichsd'or geprägt, 35 einsache wiegen eine Mark; den Friedrichsd'or zu 5 Thaler gerechnet wird eine seine Mark Gold zu 1931 Thaler ausgebracht, welche also in 3819 Friedr.d'or enthalten ist. An Frieds.d'or sind geprägt worden von 1764 bis 31. Decbr. 1830 für 66,319,730 Thaler. Vom 1sten Juni 1793 bis dahin 1795 sind für 4,178,043 Thaler (?) Goldwährung in Dukaten unter preuss. Stempel geprägt worden, ausserdem noch von 1788 bis 1800 zu verschiednen Zeiten Dukaten und andere Goldmünzen in Betrag von 185,367 Thaler, welche Münzen indels seit 1806 aus dem Umlauf verschwunden zu sein scheinen.

Die sächsischen Augustd'or enthalten in der rauhen Mark 1 Grän weniger als die preußischen, die hannöverschen Georged'or wohl an 3 bis 4 weniger, so auch die brauschweigischen, hessischen, dänischen, welche jetzt viel im Umlauß sind. — Die französischen Goldmünzen zu 20, 40 Francs enthalten 10 Gold und 10 Legirungsmetall, sie sind also im Korn fast ganz gleich unserm Gold, nämlich von 259,2 Grän sein; ein 20 Francstück wiegt 6,45161 Gramme, also 155 Stück ein Kilogr. Das englische ausgemünzte Gold enthält 11 Gold und 12 Kupfer, ist also von 22 Karat.]

Ueber die Bestimmung des Feingehalts von Goldmünzen, Goldwaaren, Bruchgold etc. Eine ungefähre Vorprüfung geschieht auf dem Probirstein (vergleiche das beim Silber Seite 389 Gesagte), indem man den Strich, die Farbe des zu prüfenden Goldes mit dem einer bekannten Legirung besonders dazu gefertigter Probirnadeln vergleicht, die theils nach der rothen, theils nach der weißen und gemischten Karatirung, nach ganzen oder halben Karaten gefertigt sind. Man vergleicht nun die Farbe des zu prüfenden mit der der Probirnadel, so auch den Glanz; allein hierdurch allein kann man keinen sichern Schluß machen, weil nicht selten durch Cementation oder eine anderweitige Behandluse

die Oberstäche einer Goldwaare seiner gemacht worden ist, als der übrige innere Gehalt, und dadurch leicht ein scheinbar hüherer Feingehalt ermittelt werden dürste. Daher bedient man aich noch der Salpeterstänze, mit welcher man die Goldstriehe benetzt, diese löst das Kupser, Silber auf, und hinterläßt das Gold, welches desto mehr zersressen, unzusammenhängend erscheint, je mehr fremder Legirungsgehalt darin war. Man bedient sich auch eines schwachen Königswassers, aus 98 Th. Salpeters, von 1,34 und 2 Theilen Salzs, von 1,17 und 25 Th. Wasser gemischt, welches krästiger wirkt, als blosse schwache Salpetersture. — Man hat auch hydrostatische Prüsungen des Golden nach dem specis. Gewicht der verschiednen Legirungen versucht, allein aus mehrern Gründen nie allgemein angewendet, namentlich weil die specis. Gewichte von Gold, Silber, Kupser an sich innerhalb gewisser Grenzen variabel sind, und bei den Verbindungen derselben in verschiednen Verhältnissen bald Verdichtung, bald Ausdehnung stattsindet u. a. m.

Soll aber der Feingehalt genau ermittelt werden, so geschieht es durch die Probe auf der Kapelle verbunden mit der Quartirung. Man setzt, um das Kupfer aus der Legirung zu entfernen, Blei zu, mit welchem man das abgewogne Goldstückchen in verschiednen Verhältnissen beschickt, je nach der Menge des in der Legirung enthaltnen Kupfers. Man sollte glauben, daß dieser Prozeß nicht nöthig wäre, und daß die Salpetersäure im Stande sei, das Kupfer wie das Silber völlig vom Gold zu scheiden, allein die Erfahrung hat das Gegentheil gezeigt. Um den richtigen Bleizusatz zu treffen, muß man vorher mit den Probirnadeln auf dem Stein eine vorläufige Probe gemacht haben, oder man treibt auch mit einem annäherungsweise genommenen Gewicht Blei die Probe vorläufig ab, um die Menge des Kupfers dadurch einigermaßen zu finden, so wie auch den Silbergehalt aus der Farbe des zurückgebliebenen Goldkorns.

Tabelle

über den Zusatz von Blei nach der verschiednen Feinheit des mit Kupfer legirten Goldes.

Von	24	Karat	ì		bis	22	Karat	7	Grän	6	Theile	Blei	í
	22	99	7	Grän	99	21	77	7	77	10	1)	94	
	21	. 11	7	99			79	5	99	14	33	**	
	20	99	5	99			99	2	"	18	11	>*	
	19	39	2	79	"			0	71	21	79	79	
	18		U	37		16		10	77	30	99	**	
	16	••	10	"		15		7	99	36	79	90	
	15	99	7	99		14		5		40	**	34	etc.

Was den bei der Quartirung nöthigen Zusatz von Silber betrifft, da das Verhältnis desselben gegen das Gold = 3: 1 sein muss, so setzt man bei 24 Karat bis 21 Karat 7 Grän 3 Theile Silber

zu, jedensalls aber eher etwas mehr, als weniger. Das Silber darf nothwendig nicht güldisch sein. — Ueber das Probirversahren im Allgemeinen siehe das beim Silber Seite 389 Gesagte.

Man wiegt 3 Gran oder auch wohl 1 Gran Gold ab, die nöthige Menge Silber und Blei, und packt das Silber und Gold in dünn ausgeschlagnes Blei sorgfültig ein; das übrige Blei lässt man in der glühenden Kapelle schmelzen, worauf dann die in Blei eingepackte, mit Silber ge-Lörig versetzte Goldprobe eingetragen wird. Alsbald fängt das Treiben an, die Masse vermindert sich, das Ganze rundet sich und kommt nach einem sehr schönen Farbenspiel, Blick, zum Gestehen; ein Spratzen findet dabei nicht statt, weshalb das Abkühlen schneller vor sich geben kann. Die beim Abtreiben der Goldproben erforderliche Hitze ist etwas böher, als bei den Silberproben (man schätzt sie auf 30 bis 32° Wedgw.), eine zu hohe Temperatur zieht einen Goldverlust von zooo nach sich, indem sich Gold in die Kapelle einzieht. Hierauf nimmt man das Probekorn von der Kapelle ab, wiegt es, schlägt es auf einem stählernen Ambos zu einem dünnen Blech aus, während wohl zweimal dasselbe unter der Mussel ausgeglüht wird, rollt es dann zu Probirröllchen zusammen, und behandelt diese dreimal mit Salpetersäure, wie bereits vorn Seite 415 angegeben worden ist. Das Gewicht der ausgeglühten Goldröllchen giebt dann den Feingehalt an; den Silbergehalt findet man, wenn man zu dem Gewicht des feinen Goldes das des hinzugesetzten seinen Silbers addirt, und die Summe von dem Gewicht des goldhaltigen Silberkorns abzieht, welches man durchs Kupelliren erhalten hatte. Der Verlust am Gewicht, den das Probekorn gegen die abgewogne Goldprobe - dem hinzugesetzten Silber erlitten hat, ist gleich dem Gewicht des Kupfers. — Wird güldisches Silber probirt, so wird es erst mit Blei kupellirt, um den Feingehalt zu ermitteln, dann in Salpetersäure aufgclöst,

Genauere Resultate erhält man aber nur dann, wenn man nicht ein und dieselbe Probe kupellirt und der Quartirung unterwirft, sondern bei silberhaltigem Gold zwei Proben anstellt, die erste, der man kein Silber zusetzt, um den Gehalt an Silber und Gold zusammen zu bestimmen, die zweite wird wie eine gewöhnliche Goldprobe behandelt, und

glebt durch die Quartirung den Goldgebalt. Macht man nämlich nur eine Probe, so kann man 1 bis 3 Tausendtheile am Goldgehalt verlieren. Auch ist ein zweimaliges Auskochen mit starker Salpetersäure erforderlich, weil sonst leicht ein Hinterhalt von Silber beim Gold bleibt*).

[Ueber das Verfahren beim Probiren des Goldes siehe Stratingh's chemisches Handbuch für Probirer etc. S. 154 u. f.]

Ueber das Vergolden von Kupfer, Bronze, Messing.

a) Feuervergoldung auf Bronze, dorure sur bronze, wash er water gilding. Welche Eigenschaften die Bronze besitzen muß, wenn sie mit dem günstigsten Erfolg vergoldet werden soll, ist bereits vorn beim Artikel Bronze Seite 317 angeführt worden, es kommt nämlich hiebei nicht bloß auf die Farbe, Dichtheit, Härte an, sondern auch auf die größere oder geringere Verschluckung von Goldamalgam, was die Kosten beträchtlich vermehren oder verringern kann.

Bereitung des Goldamalgams. Man gebraucht hiezu theils feines Gold, theils G. von 23 Karat 10 Gran, auch wohl 23 K. 6 bis 7 Gran, Dukatengold, letzteres gewährt aber nicht die schöne Farbe, als ersteres und bedingt bei der Ansertigung des Amalgams Schwierigkeiten; entbielt das Gold Silber, so erhält die Vergoldung eine ins Grünliche stechende Farbe, durch einen geringen Zusatz von Kupfer eine röthliche. Das Gold wird, um die Anquickung mit Quecksilber zu erleichtern, zu dünnem Blech entweder ausgehämmert, oder gewalzt, letzteres muss möglichst rein sein, (zweckmässig ist es, es vorher durch Destillation zu reinigen), weil sonst die fremden, beim Verslüchtigen desselben zurückbleibenden. Metalle die Farbe des Goldes verderben. Das abgewogne Gold wird in einem irdnen Tiegel von feinem Korn zum gelinden Rothglühen erhitzt, und dann 6 bis 8 Theile Quecksilber hinzugesetzt, umgerührt und nach kurzer Zeit in kaltes Wasser geschüttet, ausgedrückt, um das überschüssige Quecksilber zu entfernen, und als eine teigartige Masse zum Gebrauch aufbewahrt. Dasselbe besteht, wenn man es vorher durch Sämischleder presst, aus 67 Gold und 33 Quecksilber; das abgepresste Qu. enthält aber noch ziemlich viel Gold, und kann theils zur Ansertigung von neuem Amalgam, theils zu leichten Vergoldungen verwendet werden.

Das nöthige Quickwasser, dissolution mercurielle, the quickening, wird aus 10 Th. Quecksilber und 11 Th. reiner Salpetersäure von 36° B. = 1,33 ohne Erwärmen bereitet; die klare Auflösung von 6,8 Loth Qu. in 7,5 Loth Salpeters. wird mit 4,8 Quart Regenwasser vermische

^{*)} Siehe den Aussatz siber das Probirversahren in den V. d. G. 1831. Seite 109.

zum Gebrauch aufbewahrt; es zeigt eine Dichtigkeit von 3° B. == 1,015, und enthält wenig überschüssige Salpetersäure.

Das vom Ciscleur oder Metalldreher vollendete Stück wird zuvörderst ausgeglüht, am besten über Holzkohlen und Lohkuchen, und langsam an der Lust abgekühlt, sodann abgebrannt, dérochage ou décapage, pickling, d. h. in sehr verdünnte Schwefelsäure, eau second, getaucht, um das durchs Glüben erzeugte Metalloxyd aufzulösen, darauf wird es mit einer Kratzhürste, gratte-brosse, scratch-brush, abgerieben, abgespühlt, in Salpetersture von 36° B. eingetaucht, und mit einem Piasel abgerieben, zuletzt nochmals in Salpetersäure herumgenommen, blanchir, welcher Salz und etwas Russ zugethan wird; man spülilt dann sleiseig in Wasser ab, und reibt mit Sägespähnen trocken. Die Oberstäche ist durchs Beitzen rauh geworden, wodurch das Amalgam besser haftet, als auf einer glatten Fläche, von welcher es ablaufen würde. Die Erfahrung hat gelehrt, dass man sich der Schweselsäure zum Abbrennen nicht allein bedienen kann, da diese Saure das Zink, aber nicht so Kupser, Blei und Zinn angreist, Salpeters. dagegen wirkt weit vollständiger, sie hinterlässt aber Zinnoxyd auf der Metalissäche, welches durch das aus jener Saure und Salz gesertigte Königswasser sortgeschasst wird; auch die im Russ enthaltnen salzs. Salze mögen dazu mit beitragen. Es ist daher zu diesem Behuf sogar passend, wenn die anzuwendende Salpetersäure etwas Chlor enthält.

Ist die Bronze gehörig gereinigt, so trägt man das Goldamalgam in der Art auf, dass man die messingne Kratzbürste in das Quickwasser eintaucht, darauf gegen das Amalgam, welches in einem irdnen, nicht mit Blei glasurten Näpschen liegt, drückt, wodurch etwas von letzterm an derselben hängen bleibt, welches man auf der zu vergoldenden Oberstäche ausbreitet. Ist das Austragen vollendet, so spühlt man das Stück mit Wasser ab, um das salpetersaure Kupseroxyd zu entsernen, lässt es trocknen, und bringt es über glühende Kohlen, um das Quecksilber zu verslüchtigen; sollte die erste Goldlage, premir buis, nicht die ersorderliche Stärke besitzen, so wird die Arbeit wiederholt, aber dann dem Quickwasser beim zweiten Vergolden, second buis, ein wenig Salpetersäure hinzugesetzt, Amalgam ausgetragen und das Quecksilber verslüchtigt etc., welches wohl noch ein-zweimal wiederholt wird.

Das Austragen des Amalgams geschieht auch statt des Quickwassers mittelst blosser Salpetersäure, dann ist es aber eine sür die Gesundheit der Arbeiter höchst nachtheilige Operation, weil sich dabei beständig salpetrigsaure Dämpse entbinden, die derselbe einathmet; Quickwasser ist in dieser Beziehung nicht nachtheilig, allein die stete Berührung des Amalgams mit der Haut ist nicht weniger hier wie dort der Gesundheit

gesthelich. Bedeckung der Hand, der Finger mit Blase, Wachstaffet dürste dagegen möglichst schützen, so wie gegen schädliche Dämpse über den Arbeitstischen angebrachte Rauchmäntel von Wachsleinwand, die in Röhren sich endigen, welche zur Werkstatt durch die Fenster oder Wände nach Außen geleitet sind; einen Lustzug bedingt man durch eine darunter lebhast brennende Lampe.

Um das Quecksilber zu verslüchtigen, legt man das mit Amalgam überdeckte Stück auf glühende Kohlen eines kleinen Ofens, drying - of stove, und nimmt es, wenn es gehörig warm geworden, ab, um es zu überbürsten, das Amalgam möglichst gleichsörmig auszubreiten. So wie alles Quecksilber verslüchtigt ist, was man aus der versloßnen Zeit abschätzen kann, so wie an dem Geräusch, welches ein darauf gefallner Wassertropfen hervorbringt, bürstet man die vergoldete Fläche in mit Essig angesäuertem Wasser ab, wenn sie nicht etwa nochmals amalgamirt werden soll. Im Fall einzelne Stellen polirt werden und andere matt bleiben sollen, bedeckt man die erstern, le bruni, mit einem Brei aus Kreide, Zucker, Gummi und Wasser, aussparen, epargner, trocknet das Stück und erhitzt es, revenir, bis dass die Aussparung schwärzlich aussieht, worauf dasselbe noch warm mattirt wird; soll es ganz polirt werden, so ist ein Aussparen nicht nöthig, sondern es wird noch warm in verdünnte Säure getaucht. Das Poliren geschieht mittelst Blutstein, welchen man in Wasser taucht, das mit Essig vermischt ist; die Fläche wird dann mit reinem Wasser abgespühlt, abgetrocknet und erwärmt, um alles Wasser zu verdampfen. - Das Mattiren, donner le mat, geschieht also: man mengt 40 Theile Salpeter, 25 Alaun und 35 Kochsalz mit einander, läßt das Gemeng in einem Tiegel zergehen, trägt dann die Salzmasse auf die nicht ausgesparten Stellen auf, und macht das Stück wieder heifs, lässt die Salzdecke völlig schmelzen, und taucht sodann das heiße Stück in kaltes Wasser, wodurch die salzigen Theile, so wie auch die braunschwarze Aussparung abweicht, darauf in sehr schwache Salpetersäure, in Wasser, trocknet ab und erwärmt es gelind. Jene Salze entbinden in der Ilitze, indem die sich entwickelnde Schweselsäure des Alauns die beiden andern Salze zu entmischen beginnt, ihre Säuren, welche sich gegenseitig entmischend Chlor und salpetrige Säure, mit einem Wort Königswasser bilden, und das Gold angreisen

[Sowohl die Quecksilberdämpse, als auch die beim Mattiren sich entbindenden Gase sind sür die Gesundheit der Arbeiter sehr nachtheilig; gewöhnlich nimmt man erstere Arbeit theils unter gut ziehenden Schornsteinen, forge à passer, theils auch im Freien vor, indem sich der Arbeiter vor den Lustzug stellt, so dass die Dämpse von ihm abgesührt nicht gegen ihn gesührt werden, allein nichts desto weniger leiden die

Vergolder an den Folgen einer Quecksilbervergistung, sie bekommen Speichelslus, Zittern in den Händen, magern ab, sind siech und bleich. und sterben hektisch. D'Arcet hat, um diesen Uebelstand zu beseitigen, Vorrichtungen angegeben, welche zum Zweck haben, einen stets krästigen Zug in dem Schornstein der Vergoldungswerkstatt zu erhalten. um alle schädlichen Dämpse und Gase, die sich unter dem Rauchmantel entwickeln, oder dorthin geleitet werden, rasch abzusühren. Die hauptsächlichste Einrichtung besteht in einem Windosen, fourneau d'appel, dessen Rohr in den Schornstein geleitet ist, welcher jedesmal angeseuert wird, so wie der Lustzug nicht an sich schon stark ist. Der Osen som Mattiren ist ein einfacher tragbarer, man trägt unter den Rost glühende Kohlen, legt das zu mattirende Stück auf dieselben, auf den Rost gleichfalls Kohlen, wodurch dasselbe von unten und oben zugleich erhitzt wird. Dieser Ofen, so wie die Mattirtonne, tonneau au mat, müssen unter dem Rauchsang jenes Schornsteins stehen, desgleichen auch die Bereitung des Amalgams, die Auslösung des Quecksilbers in Salpetersäure, das Beitzen in derselben Säure sämmtlich unter dem gut zichenden Rauchsang vorgenommen werden. Bedeckung der Hände ist durchaus nothwendig, um die Absorption der Quecksilberdämpse durch die Haut zu vermeiden, während das heisse, mit Amalgam belegte Stück gebürstet wird.]

Man giebt der vergoldeten Waare dadurch das Ansehen von Muschelgold, or moulu, dass man dieselbe nach dem Vergolden weniger abbürstet, als sonst gewöhnlich, sodann stark erhitzt, stärker als beim Mattiren, und, nachdem sie ein wenig sich abgekühlt hat, mit der dazu dienlichen Farbe, couleur d'or moulu, bestreicht. Diese wird aus Röthel, (auch Colcothar), Alaun und Salz bereitet, mit Essig angemengt, und auf alle Stellen, welche jene Farbe erhalten sollen, mit einem Pinsel ausgetragen, das Stück wird dann über glühenden Kohlen so lange heiss gemacht, bis die Farbe schwarz wird. Dann taucht man es in ein Fass voll kaltem-Wasser, spühlt die Farbe ab, und überreibt das Stück mit einem in Essig getauchten Pinsel, ist es aber ciselirt oder gravirt, mit schwacher Salpetersäure; nachher wird es in reinem Wasser gespühlt, abgewischt und über Feuer getrocknet.

Soll das Gold eine röthliche Farbe besitzen, couleur d'or rouge, colouring, wie eine aus Gold und Kupfer zusammengesetzte Legirung, so
taucht man die Bronze nach dem Abdampfen des Quecksilbers noch warm
in flüssiges Glühwachs, cire à dorer, gilder's-wax, welches aus gelbem
Wachs, Grünspan, rothem Ocker und Alaun besteht (16 Theile Wachs,
1\dagger Bolus, 1 Grünsp., 1 Alaun, jedoch weichen die Compositionen bei
den Vergoldern ab, in England wird der Grünspan vorher calcinirt, bis
alle Essignaure daraus entwichen), und lässt dieses über einem lebhaf-

ten Kohlenseuer abbrennen, so dass die Flamme alle Stellen beim Wenden berühren kann. Darauf wird es noch heiß in Wasser getaucht und mit Essig abgebürstet. Sollte die Farbe nicht gleichsörmig und achön ausgesallen sein, so übergeht man das Stück mit in Essig zerrührtem Grünspan, und lässt dieses über Feuer eintrocknen, taucht es in Wasser und bürstet mit Essig oder auch wohl mit verdünnter Salpetersäure.

[Zum Vergolden kleiner Bijouteriewaaren kann man einen tragbaren Ofen gebrauchen, nach Art eines Muffelofens construirt; unten die Kohlen, über einem Rost liegen die zu vergoldenden, mit Amalgam bedeckten Gegenstände, über welche die durch eine schmale Oessaung an der Vorderseite eintretende Lust hinstreicht; die Haube des Osens ist mit einem blechernen Rohr versehen, welches sich erst etwas abwärts, dann mit einem Knie auswärts biegt. Aus dem tiessten Punkt des Rohrs geht eine engere senkrechte Röhre nach einem verschlossnen Gesäs nieder, durch welche das condensirte Quecksilber wiedergewonnen werden kann; gegen eine zu starke Abkühlung des Rohrs muss Sorge getragen werden, weil sonst der Zug zu schwach sein würde.]

Um von vergoldeter Bronze das Gold abzulösen, bedienen sich die damit sich beschäftigenden Arbeiter eines Gemengs von Schwefel, Salmiak, Salpeter und Borax, welches sie mit Essig zum Brei gemacht aufstreichen; nach dem Trocknen streichen sie noch eine Lage auf, machen dann das Stück rothglühend, und löschen es in verdünnter Schwefelsäure ab, in welcher sie es einige Stunden lang eingetaucht lassen. Darauf wird es abgekratzt, wobei sich Schuppen von der Oberfläche ablösen, die gesammelt und mit Salpeter und Borax geschmolzen werden. Offenbar wirkt hier der Schwefel auf die Bronze, bildet Schwefelkupfer und trennt dadurch das Gold ab. Statt jener Mengung kann man auch blos 3 bis 6 Theile Schwefel und 1 Th. Salmiak anwenden. Ebenso erreicht man den Zweck, wenn man das Stück stundenlang bei stetem Zutritt von Lust glühend erhält, wodurch sich die Bronze oxydirt, und dann in verdünnter Schweselsäure abbeitzt, wo dann das erzeugte Oxyd sich abblättert, welches alles Gold enthält.

[Ueber das Zugutemachen des Gekrätzes, Kehrichts, des Satzes in den Mattirfässern, der Asche aus den Vergoldungsheerden, Mattirosen, der alten mit Goldamalgam durchdrungenen Kratzbürsten, welche an 2 bis 30 Gold enthalten, des Russes in den Schornsteinen, welcher Quecksilber und Spuren von Gold besitzt, hat D'Arcet in seinem Buch ausführlich gehandelt. D'Arcet Mémoire sur l'art de dorer le bronze, Paris 1818, deutsch von Blumhof, Franks. a. M. 1823, mit 6 Steindrucktaseln. — VVas das Versahren beim Vergolden selbst betrifft, so steht ein Auszug aus jenem VVerk mit Abbildung der von D'Arcet empsohlnen Einrichtungen zum Schutz der Gesundheit der Arbeiter im D. t.

Artikel "Doreur", Tom. 7. pag. 148, übersetzt in E. J. Bd. 3. S. 245. Siehe auch die Edinburgh Encyclopaed. Artikel "Button-Manusacture", wobei auf Platte 107 ein Quecksilbercondensationsosen abgebildet ist.

Mischung die Farbe des grünen Goldes zu erhöhen: 28 Theile Salmiak, 34 Th. Salpeter und 18 Th. Grünspan werden mit VVasser angemengt aufgetragen. Um die gelbe Goldsarbe zu erhöhen, gebraucht man ein Gemeng von 6 Theilen Salpeter, 2 Th. Eisen-, 1 Th. Zinkvitriol und 1 Th. Alaun; soll die Farbe mehr roth aussallen, so setzt man noch etwas Kupfervitriol hinzu. Diese Gemenge werden mit VVasser angetragen, die Stücke dann bis zum Schwarzwerden der Farbe erhitzt, darauf in VVasser abgelöscht. — Castellani über Färbung des Goldes und vergoldeter Bronze mit einem Gemisch von Salzsäure, Sehwesels, Borazs, und VVasser u. a., in E. J. Bd. 6. S. 242.]

Das hier geschilderte Verfahren gilt auch beim Vergolden von Kupser, doch ist zu bemerken, dass dieses mehr Gold verzehrt, als Bronze,
auch nimmt es nicht so gut das Amalgam an, als diese; setzt man jedoch 4 Messing zu, so ist es weit geeigneter zur Vergoldung. Eisen,
wie schon erwähnt, nimmt das Goldamalgam nur dann an, wenn es vorher mit Kupser überzogen ist. Zum Vergolden von Knöpsen bedient
man sich in England eigner Vorrichtungen, welche aus die Kleinheit der
Gegenstände, die vergoldet werden sollen, und deren beträchtliche Anzahl eingerichtet sind.

b) Kalte Vergoldung, dorure à froid et au pouce, gilding by the rag, cold gilding, auf Messing, hauptsächlich auf Silber angewendet. Man löst fein Gold, d. h. gewöhnliches Dukatengold, (nicht selten wird noch weniger feines angewendet), in Goldscheidewasser mit Hülfe gelinder Wärme auf, benetzt mit dieser Auflösung reine Leinwandläppchen, trocknet und verbrennt sie zu Zunder, allein mit der Vorsieht, dass nichts vom Luftzug weggeführt werde. Durch die Hitze wird nämlich das Chlorgold zersetzt, und in dem dunkel purpurfarbnen Staub besindet sich das Gold ungemein sein zertheilt, or en chissons, en drapeaux. Soll hiemit vergoldet werden, so wird die völlig reine und polirte Oberfläche des Stücks mit diesem Staub berieben, indem man ein Stück Kork in Salzwasser oder Essig taucht, dann in das Pulver, wodurch etwas an ersterm hängen bleibt, was sich an die Metallstäche anlegt. Dann wird mit einem Polirstahl oder Blutstein, den man in Seiswasser taucht, polirt. Diese Vergoldung ist nicht so dauerhaft, als die Feuervergoldung, nimmt sich aber, namentlich auf Silber, recht gut aus, selbst hesser als die Feuervergoldung, welche blassgelb aussieht, diese dagegen hat mehr einen Stich ins Rothe, welcher nach Belieben durch einen kleinen Zusatz von Kupfer oder Grünspan zur Goldauflösung vermehrwerden kann.

436 Vergolden mit Blattgold, Plattiren mit Gold, Silber etc.

c) Vergoldung mit Blattgold, dorure avec ore en feuilles, burnished gilding. Diese Vergoldung wird auf Eisen, Stahl, Kupfer, Messing ausgeführt; man erhitzt das Metall bis es anfängt auf der blank polirten Oberfläche farbig anzulausen, legt dann das Blattgold, oder Blattsilber auf, und streicht es mit dem Polirstahl an. Auch wird nach Art des Argent haché in Or haché vergoldet, vergleiche vorn Seite 398 beim Silber. Es bedienen sich Schwertseger dieses Versahrens bei der Parierung der Klingen, allein ost ist es wegen der nöthigen Erhitzung bei Stahlarbeiten, die gehärtet sind, nicht anwendbar. Früher wurden Silbergeräthe hin und wieder mit Blattgold vergoldet. Ueberhaupt ist diese Art des Vergoldens durch die in neuerer Zeit immer mehr vervollkommnete Plattirung des Kupsers (und Silbers) verdrängt worden.

Ueber das Plattiren von Kupser mit Gold, Silber, Platin, Doubliren, plaquer, doubler, plating. Die jetzt so vielsältig gesertigten und mit Recht so beliebten plattirten Gold- und namentlich Silberwasren, plaqué, doublé, plated, wurden zuerst in England gesertigt, zu Ansang dieses Jahrhunderts in Frankreich zu versertigen begonnen, und später auch bei uns. Ansänglich bediente man sich eines andern Versahrens, als jetzt allgemein üblich ist, man löthete nämlich theils mit Silberloth das Silber-, mit Goldloth das Goldblech auf die Kupserplatte aus, indem man das mit Borax angemengte Loth zwischen die beiden Metalle austrug, allein seit geraumer Zeit bedient man sich eines weit vollkommnern Versahrens ohne Zwischenmittel, und doch hastet das edle Metall ganz sest aus dem Kupser, so dass beide mit einander gleichmäsig gestreckt werden können, und sich nicht abblättern.

Das Versahren ist also: man nimmt das reinste, weichste Kupser, gutes russisches (Demidoffsches), oder noch besser das Kupser aus dem südöstlichen Frankreich (Besançon), walzt aus diesem eine quadratische Platte von ungesähr \{ \frac{1}{2} \text{ Zoll Stärke}, 20 Pfd. Gewicht, reinigt die Obersläche und macht sie vollkommen metallisch; darauf wird von Feinsilber gleichsalls eine entweder eben so große Platte gewalzt, oder eine etwas größere, so daß sie, wenn man sie auf erstere legt, an allen Seiten einige Linien übersteht, im Gewicht \(\frac{1}{20} \) der Kupserplatte, also in unserm Fall von 1 Pfd. Gewicht. Zum Plattiren kann nur Kapellensilber, Feinsilber gebraucht werden, nicht mit Kupser legirtes; die Seite des Silberblechs, mit welcher dasselbe auf das Kupser zu liegen kommt, muß ganz rein und völlig metallisch sein. Soll nun das Auswalzen beginnen, so wird die Obersläche des Kupsers erst kalt versilbert, amoroer, theils mit Hornsilber *), theils auch auf nassem Weg mittelst einer

^{*)} D. p. J. Bd. 33, 8, 129.

starken Auflösung von salpeters. Silberoxyd, in Wasser gut abgespühlt. und über Feuer getrocknet, dann legt man das Silberblech auf, und wenn es größer als die Platte von Kupser, so biegt man die vorstehenden Ränder herum, damit dieselbe sest am Kupser, ohne sich verschieben zu können, anliegt. Soll das Kupser auf beiden Flächen plattirt werden, so wird auf beide nach der angegebnen Art Silberblech aufgelegt. Das mit Silberblech belegte Kupfer wird nun in eine aus Kupferblech gefertigte Kapsel geschoben, deren umgebogne Ränder die Platten gegen einander andrücken, und jedes Verschieben behindern. Darauf wird das Packet über Kohlenseuer rothglühend gemacht und unter Walzen gewalzt, wobei die Kapsel bald abspringt, dann sind aber schon die beiden Metalle in innige Berührung mit einander gekommen, und kein Verschieben ist mehr zu besürchten. Bei sortgesetztem Walzen dehnen sich beide Metalle gleichförmig, so dass ein immer dünner werdendes mit Silber überzognes Kupferblech entsteht; während des Walzens mus nothwendig öfters ausgeglüht werden. Das ausängliche Gewichtsverhältnis beider Metalle bleibt natürlich stets unverändert. Hat man das Silberblech vorstehen lassen und dann auf den Rändern umgebogen, so mus dieser Silberrand, der sich nicht mit gestreckt hat, gleich nach dem ersten Walzen abgeschuitten werden.

Beim Goldplattiren wird ganz ebenso verfahren, das Kupfer wird theils erst versilbert, theils, was minder üblich ist, durch eine Goldsolution in Königswasser, oder mittelst der kalten Vergoldung vergoldet, sodann das Goldblech aufgelegt, nach der beabsichtigten Stärke der Vergoldung verschieden schwer. Soll-Platin aufplattirt werden, so verplatinirt man auf nassem Weg mit Platinauflösung in Königswasser zuvörderst das Kupfer, und verfährt dann im Uebrigen ebenso.

Die auf solche Weise mit Silber oder Gold plattirten Kupserbleche werden entweder von Knopsmachern, von Fabrikanten, welche sür das Militär Verzierungen arbeiten, hauptsächlich aber von den sogenanuten Doublésabrikanten selbst zu den verschiedenartigsten Geschirren verarbeitet, die, wenn sie hohl sind, theils durchs Ziehen über den Dorn gesertigt, theils auf der Drehbank über hölzerne Futter getrieben werden, indem man ein Stück Blech von der gehörigen Größe und Gestalt über eine hölzerne Form, die als Futter an der Spindel der Drehbank besestigt ist, mit Hülse eines Polirstahls andrückt, das Aufziehen, wodurch das Blech die Form des hölzernen Futters genau annimmt, ohne dass die Stärke des Metalls an einzelnen Stellen weder bedeutend vermindert, noch vermehrt wird, was durchs Schlagen mit dem Hammer der Fall gewesen sein würde. In andern Fällen arbeitet man gewissermaßen auf entgegengesetzte Weise, indem man ein Blech an der Peri-

pherie auf einem vertiesten Futter besestigt, und es in die Höblung des letztern mittelst eines Polirstahls bineinpresst, das Eindrücken. Man bedient sich auch der Stanzen und eines Fallwerks, Prägewerks, gravirter Walzen etc.

[Ueher die mechanische Bearbeitung der plattirten Bleche, so wie überhaupt des Blechs bei der Geschirrfabrikation, siehe Precktl's technologische Encyklopädie, Bd. 2. S. 270, namentlich S. 314 u. f.]

In Betreff der Versertigung von gold- und silberplattirtem Draht. or file, den man zu bedeutender Feinheit auszieht, um daraus die Goldund Silberfabrikate darzustellen, welche in den sogenannten Gold- und Silbermanufakturen gefertigt werden, so ist das Verfahren ganz dasselbe wie beim Plattiren, nur dass statt zweier Metalltaseln ein starker, unter Walzwerken gesertigter, Kupserstab mit einem Silber- oder Goldblech umlegt, durch kanellirte Walzen heiß durchgelassen wird, und auf diese Weise beide Metalle sich verbinden. Die Stangen werden dann auf dem Drahtzug ausgezogen, in dünne Drähte mittelst Handleiern und Zieheisen (vergl. Seite 82) in den feinsten Draht verwandelt, zwischen polirten, gehärteten schmalen Stahlwalzen zu Gold- und Silberlahn platt gewalzt, welcher, so wie überhaupt die seinen Drähtchen mit Seide zusammen gesponnen und gewirkt wird, um daraus Tressen, Epauletten, Schärpen und andere für Militär- und Civilunisormen, Dekoration von Prachtzimmern und zu verschiedenen Zwecken bestimmte Fabrikate zu fertigen. Dieser Zweig der Industrie wurde, so wie die Seidensabrikation aberhaupt, der Mark Brandenburg durch die unter der Regirung Ludwig XIF. vertriebnen protestantischen Einwohner Frankreichs zugeführt, welche Friedrich Wilhelm, der große Kurfürst, in seine Staten aufnahm.

Mit Silber.

Bereits Seite 407 ist angeführt worden, dass in Südamerika, auch in Sibirien, Legirungen des Goldes mit Silber vorkommen, namentlich in ersterm Land in sehr mannichsaltigen Verhältnissen; beide Metalle lassen sieh aber auch sehr leicht in den abweichendsten Proportionen zusammenschmelzen. Die Farbe ist theils blassgelb, grünlichgelb, weiss, nach den verschiednen Mengen des Silbers, die Dehnbarkeit der Legirung kommt der des reinen Goldes ziemlich vollkommen gleich, der Schmelzpunkt ist desto niedriger, je mehr Silber in den Legirungen enthalten ist. Vorn Seite 426 ist schon von der weisen Karatirung, sonennt man die mit Silber gemachten Goldlegirungen, die Rede gewesen, ebenso von der Probirung des silberhaltigen Goldes und güldischen Silbers, Seite 427.

1 Th. Silber und 12 Th. Gold, oder 22 Karat 2 Grän sein, ist blass-

gelb, messingartig, specif. Gewicht 17,927, hat ein etwas größeres Volum, als die Rechnung ergiebt, ist härter, klingender als reines Gold. I Silber und 3 Gold, oder 18 karätig, sieht grün aus, und wird zu Bijouteriewaaren als grünes Gold gebraucht, so auch eine Legirung von 1 Silber und 2% Gold, oder nahe 17 karätiges Gold. 10 Silber und 14 Gold, oder 14 karätiges, sieht ganz weiß aus, und wird als weißen Gold zu den Goldarbeiten in 4 Farben, en quatre couleure, gebraucht, grün, weiß, roth, gelb.

Silber wird häusig vergoldet, solche Waaren nennt man Vermeil, dies geschieht einmal mittelst der Feuervergoldung, vergleiche vorn den Artikel über Bronzevergoldung, Seite 430, zweitens mittelst der kalten Vergoldung. Was die erste betrifft, so ist zu bemerken, dass, da das Silber das Goldamalgam annimmt, das Antragen mittelst Quickwasser hier nicht nothwendig ist, wie beim Kupser und der Bronze; das vergoldete Silbergeräth wird mit Glühwachs überzogen, wenn es polirt werden und eine schönere Farbe erhalten soll. Die Zusammensetzung desselben ist mannichfaltig, mitunter sehr wunderlich, stimmt jedoch mit der Seite 433 bereits gegebnen überein, meist enthält es Kupser-, Zink-, Eisenvitriol, Bolus, Colcothar, (Grünspan, Kupserasche). Soll die Vergoldung in heller Farbe matt erscheinen, so bedient man sich solgender matten Farbe: 8 Theile Salmiak, 2 Th. Salpeter, 2 Th. krystallis. Grünspan, 2 Th. Eisenvitriol, 1 Th. Kupfervitriol, dieses wird mit Essig zam Brei gemacht und mit etwas Salpetersäure vermischt aufgetragen, über glühenden Kohlen aufgebraten, bis die Farbe bräunlich aussieht, dann in Wasser abgelüscht. Nicht selten pslegt man die Feuervergoldung absichtlich nicht sehr stark aufzutragen, und darüber dann kalte Vergoldung zu setzen, denn die erstere erscheint auf dem Silber immer schr blasselb, wogegen letztere mehr hochgelb, röthlichgelb; am haltbarsten ist freilich erstere. Ueber die kalte Vergoldung siehe vorn Seite 435.

[Ueber die Ansertigung des Zwischgoldes, d. h. mit Gold plattirter Silberblättehen, siehe vorn Seite 422. Bemerkenswerth ist die Beubachtung von Prinsep *), dass Silber und Gold bei einer Temperatur unter 22° VV. sich durchdringen, cementiren, ähnlich wie Kohlenstoff das Eisen, Palladium und Iridium.]

Mit Quecksilber.

Des Goldamalgams und seiner Darstellung ist vorn Seite 430 Erwähnung geschehen, es bleibt hier noch blos zu berühren, dass die Verwandtschaft des Quecksilbers zum Gold ungemein groß ist, dass eine Spur von Quecksilberdamps hinreicht, Gold weiß zu färben, dass man

^{*)} P. A. Bd. 14. S. 526.

deher auch das Vorhandensein jenes durch ein Streischen Gold erweisen kann. Erhitzt man das weiße gewordne Gold, so versliegt das Quecksilber, und das Gold hat seine eigenthümliche Farbe wieder erhalten. Daß, wenn man Goldamalgam mittelst überschüssigem Qu. bereitet, dann das letztere ausdrückt, das ablaufende Qu. noch ausgelöstes Gold enthält, und zur Bereitung von neuem Amalgam am zweckmäßigsten verwendet werden kann, soll hier erwähnt werden. Man hat auch Krystalle im steisen Goldamalgam sich mit der Zeit bilden sehen.

Gold giebt 2 oder 3 Verbindungen mit Sauerstoff.

- [1) Goldoxydul, Protexide d'or, Pr. of gold, erhält man durch Zerlegung des einfachen Chlorgoldes mit Kali; es ist ein grünes Pulver, löst sich etwas in Kalilauge auf, zersetzt sich damit in Berührung allmälig in Metall und Oxyd, ebenso durchs Erhitzen, besteht aus 96,13 Gold und 3,87 Sauerstoff; Salze dieses Oxyds sind nicht gekanut.
 - 2) Goldoxyd, Deutoxide d'or, D. of g., auch Goldsäure, Acide orique, Auric acid, genannt, crhält man nicht durchs Glühen des Goldes an der Luft, sondern aus dem höchsten Chlorgold durch Fällung mit gebrannter Magnesia im geringen Ueberschufs, wobei sich der allergrößte Theil des durch Zersetzung beider gebildeten Goldoxyds mit Magnesia vereint niederschlägt, während Chlormagnesium und etwas goldsaure Magnesia aufgelöst bleiben. Der erhaltne Niederschlag wird mit VVasser abgesüßt, mit verdünnter Salpetersäure behandelt, welche die Magnesia auszieht, das Goldoxyd aber zurückläßt. Bedient man sich einer schwachen Säure, so bleibt Oxydhydrat, wenn man aber starke anwendet, Oxyd zurück.

Das Goldoxyd besitzt eine dunkel braunschwarze Farbe, das Hydrat dagegen sieht röthlichgelb aus, wird durch VVärme leicht reducirt, ja es reducirt sich von selbst am Tageslicht allmälig, rascher den Strahlen der Sonne ausgesetzt; es besteht aus 89,23 Gold und 10,77 Sauerstoff, löst sich sehr leicht in Salzsäure zu Anderthalb Chlorgold auf, desgleichen auch in cone. Salpeter- und Schwefelsäure, aber diese Verbindungen werden durchs Verdünnen mit VVasser zersetzt, Goldoxyd daraus gefällt. Goldoxyd besitzt keine basischen Eigenschaften, sondern vielmehr- säureähnliche, indem es sich mit Alkalien, alkalischen Erden verbindet. Digerirt man Goldoxydhydrat mit einer Auflösung von Aetzkali in Alkohol, so wird ersteres bald in metallisches Gold von äußerst feiner Zertheilung zerlegt, eine Art Muschelgold.

Knallgold, Or fulminant, fulminating gold, goldsaures Ammoniak, Orate d'ammoniaque, Aur. of am., erhält man durch Niederschlagung einer Goldauslösung in Königswasser, Anderthalb Chlorgold, mittelst Aetzammoniak im Ueberschuss; der Niederschlag wird eine Zeit lang mit der Flüssigkeit, die darüber steht, in Berührung gelassen, dann absiltrirt und ausgesüsst, mit kalihaltigem Wasser gekocht und bei sehr mässiger Wärme getrocknet.

Es ist ein gelbbraunes Pulver, ohne Geruch und Geschmack, lustbeständig, detonirt beim Erhitzen bis 143°, auch durch Schlag, starken Druck, Reiben, elektrische Funken mit starkem Knall, schwachem Feuer, es entbindet sich dabei Stickgas, Wasserdampf und metallisches Gold wird abgeschieden, so dass eine Kupserplatte, aus welcher man Knallgold explodiren lässt, vergoldet wird, es kann aber auch dieselbe zertrümmeru. Hat man es einige Stunden lang bis 130° erwärmt, so kann es dann bis 150°, und hält man es lange bei dieser Temperatur, so kann es bis zur Rothglühhitze gebracht werden, ohne zu detoniren. Es ist in Wasser nicht löslich, wird aber durch cone. Mineralsäuren zersetzt. Nach der gewöhnlichen Ansicht besteht es aus Goldoxyd und Ammoniak, enthält auch noch etwas Chlorgold.

Man hat auch wohl außer diesen beiden Goldoxyden noch die Existens eines eignen Zwischenoxyds von Purpursarbe angenommen, welches sich durch die Einwirkung organischer Substanzen auf das Chlorgold bilden soll, allein die Beweise für das Dasein desselben sind noch nicht unbezweifelt.

Schweselgold, Protosulfure d'or, Pr. of g. Auf directem VVeg kann Gold nicht mit Schwesel verbunden werden, wenn man aber eine Auslösung von höchstem Chlorgold siedend heils mittelst Schweselwasserstossgas niederschlägt, so erzeugt sich die genannte Verbindung, ein schwarzes oder dunkelbraunes Pulver, besteht aus 92,5 Gold und 7,5 Schwesel. — Anderthalb Schweselgold, Deutosulfure d'or, D. of g., auf ähnliche VVeise erhalten, aber ohne Mitwirkung von VVärme, ein schwarzes Pulver, zersetzt sich in der VVärme, löst sich in Schweselammonium auf, so auch in Schweselkalium, besteht aus 80,4 Gold und 19,6 Schwesel. — Phosphorgold, Phosphure d'or, Ph. of g., theils durch unmittelbare Verbindung, theils aus Gold, Phosphorsäure und Kohle; blasgelb, sast weis, glänzend, spröde, verliert in offnen Gesäsen erhitzt den Gehalt an Phosphor. Phosphorwasserstossgas zerlegt eine Goldaussung, und es entsteht erst metallisches Gold, welches nachher blind wird.

Chlorgold, Protochlorure d'er, Pr. of g., salzsaures Goldoxydul, Protomuriate, Pr.hydrochlorate d'or, erhält man durchs Erhitzen des höchsten Chlorgoldes bis 230°, wobei Chlorgas entweicht, und die gelbe Farbe in eine gelblichweisse übergeht; es wird durch Wasser in metallisches Gold und höchstes Chlorgold zerlegt, und besteht aus 85 Gold und 15 Chlor.]

Anderthalb Chlorgold, Deutochlorure d'or, Chloride of gold, salzsaures Goldoxyd, Deutomuriate, D.hydrochlorate d'or, Muriate, H. of gold, bereitet man durchs Auflösen des Goldes in Königswasser, vergleiche vorn Seite 417; die Auflösung ist gewöhnlich stark sauer, besitzt eine goldgelbe Farbe, und hinterläßt bei dem Abdampsen eine safransarbige Salzmasse, welche immer noch überschüssige Salzsäure ent-

halt, mit gelber Farbe sich in Wasser auflöst. Wenn man dieses Salz aber so lange gelind crhitzt, bis sich Chlor zu entbinden beginnt, so bat sich die Farbe in Dunkelroth verändert, das Salz enthält dann keine anhängende freie Säure. Beide Salze ziehen sehr begierig Wasser aus der Lust an, zersließen, schmecken sehr scharf, widrig, zusammenziehend, wirken gistig, lösen sich sehr leicht in Wasser, Alkohol, Aether auf, welche Auflösungen am Tageslicht, noch weit schneller am Sonnealicht, aich entmischen und Gold metallisch absetzen; selbst das Salz wird am Licht zersetzt, so auch in der Hitze, wobei erst das einfache Chlorgold entstellt, dann Gold allein surfickbleibt. Das böchste Chlorgold besteht aus 65,3 Gold und 34,7 Chlor, wird durch frischen Eisenvitriol zerzetzt, Gold Susserst sein zertheilt fällt nieder, vergleiche vorn Seite 417, ebenso durch Kohlenstoff, Wasserstoff, Phosphor, phosphorige, schweflige, salpetrige Säure, ferner durch Saucrklee-, Ameisen-, Aether-, Galläpfel-, Gerbsäure, Essigsäure, welche brenzliches Oel aufgelüst enthält. Es fürbt das Chlorgold die Haut bleibend purpurroth.

Man wendet das höchste Chlorgold an theils zur Darstellung von mehrern Goldpräparaten, um seines Gold aus demselben zu fällen, zur Erzeugung des Goldpurpurs, theils um auf nassem Weg besonders Stahl zu wergolden. Dies geschieht also *): man löst neutrales Chlorgold in möglichst wenig destillirtem Wasser auf, bringt die Auflösung in einen Scheidetrichter, und setzt dazu 3 Raumtheile Schweseläther, jedoch so, dass beide Flüssigkeiten zwei Schichten bilden, und nicht mit einander zusammengemischt werden. Man lässt so beide Flüssigkeiten einen Tag lang stehen, während dem hat sich der Aether eines großen Theils des Chlorgoldes bemächtigt, gelb gefärbt; man läst nun die untere schwerere Flüssigkeit, die wäßrige Auflösung, absließen, behält aber die ätherische Solution zurück, die zum Vergolden brauchbar ist. Der Stahl wird vorher fein polirt, von allem Fett befreit, in jenen Aether sehr schnell eingetaucht, darauf in reinem Wassor abgespühlt, mit Fliesspapier abgetrocknet, bis 65° erwärmt, und theils mit dem Polirstahl polirt, theils blos mit Leder abgerieben. Ist die Flüssigkeit sauer, so wird das Metall zu stark angegriffen, und das Gold löst sich ab; auch muss feines Gold angewendet werden. Auf diese Weise werden Nadeln, Klingen, Dolche, Ziehfedern etc. vergoldet, und so vor dem Rosten bewahrt.

[Man hat auch mittelst Chlorgold Gewebe vergolden wollen, indem man sie damit benetzte, und darauf in Wasserstoffgas, oder Phosphorwasserstoffgas brachte; das Chlorgold wird von den Gasen zerzetzt,

^{*)} Mill in D. p. J. Bd. 14. S. 182.

Ueber die Bereitung und Eigenschaften des Goldpurpurs. 443

allein die Resultate waren nicht genügend. — Chlorgold verbindet sich mit — elektr. Chlormetallen, als Chlorkalium, Chlornatrium u. a. m. zu krystallisirbaren gelben Salzen. — Jodgold, Jodure d'or, J. of g., ein eitronengelbes, glänzendes, krystallinisches Pulver, besteht aus 66 Gold und 34 Jod. — Bromgold, Brömure d'or, Br. of g., durchs Auflösen des Goldes in einem Gemisch von Hydrobrom- und Salpetersäure, (vergl. L. Seite 224.).]

Goldpurpur, Pourpre de Cassius, Purpura mineralis Cassii, gold purple, wird erhalten, wenn man eine Zinnauflösung in Goldauflösung, nicht umgekehrt, schüttet; allein alles kommt auf die Beschaffenheit der erstern an, denn reines einfaches Chlorzinn gieht, nach der Concentration der bereiteten Auflösung, entweder einen kastanienbraunen, blauen, grühen, oder anch metallischen Niederschlag, nie einen purpurfarbnen; höchstes oder zweifaches Chlorzinn bringt gar keinen Niederschlag hervor, es mag eine concentrirte oder verdünnte Auflösung sein, aber ein ziemlich neutrales Gemisch von 1 Theil krystallisirten einfachen Chlorzinn mit 2 Th, kryst, zweifachen Chlorzinn bringt mit 1 Th. krystall. Chlorgold ein schön purpurfarbnes Präcipitat hervor. Ein Ueberschus an einfachem Chlorzinn nüancirt in Gelb, in Blau und Grün, an doppeltem Chlorzinn in Roth und Violett; Ueberschus an Goldsalz bedingt in der Wärme, nicht ohne diese, eine Umänderung der violetten und kastanienbraunen Niederschläge in Roth.

Man bereitet daher nach Buisson *) den Goldpurpur am sichersten also: man löst 1 Gramme bestes Zinn in genugsamer Salzsäure auf, die Auflösung muss aber neutral sein; 2 Gr. Zinn in Künigswasser, aus 3 Th. Salpeter- und 1 Th. Salzsäure gemischt, so dass die Auflösung kein cinsaches Chlorzinn enthalte; 7 Gr. feines Gold löst man endlich in einem Gemisch von 1 Salpeter- und 6 Salzsäure auf, die Auflösung muß neutral sein. Diese letztere verdünnt man mit 3\f Litre Wasser, setzt die Auflösung des doppelten Chlorzinns dazu, und tropsenweis die des einfachen Chlorzinns, bis der sich bildende Niederschlag den erwünschten Farbenton besitzt; der Niederschlag wird möglichst schnell ausgesüßt. Bei der Darstellung entbindet sich kein Chlor. — Das Präparat, mag es nun die wahre Purpursarbe, oder eine andere besitzen, ist in Säuren unauflöslich, wird aber dadurch Violett, dagegen löst es sich in Königswasser; Salzsäure zicht aus frisch bereitetem Niederschlag Zinnoxyd aus, hinterlässt das Gold metallisch, oder als ein blaues Pulver; verglasbare Säuren ertheilen ihm eine violette Farbe, Alkalien scheinen auf nassem Weg nicht einzuwirken. Der Goldpurpur giebt beim Glühen 713 Was-

^{*)} D. p. J. Bd. 38. s. 296. Bd. 39. s. 328.

ser und erscheint ziegelroth, ohne Spur von entwickeltem Sanerstoffgas; bei 100 bis 150° zieht Quecksilber aus dem Purpur das Gold völlig aus; (Chlor- und Schweselgold auf Porzellanscherben ausgebreitet, geben einen purpurrothen Ueberzug.) Der Goldpurpur dient als eine ausgiebige, aber sehr kostbare Farbe zum Färben von Glasslüssen; berühmt waren die rubinrothen Glaspokale, die Kunckel auf der Zechliner Glashütte zu hohen Preisen ansertigte. Es ist bekannt, das ein mit Goldpurpur gesärbter Glassluss bei starkem Erhitzen sarblos wird, aber beim Anräuchern wieder seine rothe Farbe erhält. Wie diese Erscheinung zu erklären, darüber ist man bei den entgegengesetzten Ausichten über die Natur des Präparats nicht einig. Eben so bereitet man auch mit Goldpurpur Papursarbe sür die Porzellanmalerei; setzt man Silbersalze hinzu, so entsteht ein angenehmes Carminroth (siehe vorn I. Seite 385, 533.)

Ueber die Zusammensetung des Präparats giebt es hauptsächlich swei verschiedne Ansichten, die eine, nach welcher das Gold im Präparat im metallischen Zustand mit Zinnoxyd vorhanden sein soll, die andere, welche das Gold als purpurnes Oxyd (das Zwischenoxyd zwischen Oxydul und Oxyd, vergleiche vorn Seite 441) vorhanden sein läst. Zur erstern Ansicht bekannte sich Proust, Oberkamps, Marcadien *), Buisson, zur letztern Berzelius, Robiquet.

[Es enthält Gold. Zinnoxyd. nach Oberkampf der purpurne Niederschlag 60,18 39,42

* * violette * 20,58 79,42

* Berselius * Goldpurpur * 28,35 64,00 7,65 Wasser.

28,50 65,90 5,20 Chlor. = purpurfarbne Buisson Nach dem letztern scheint das Gold mit basischem Chlorzinn (basisch salzs. Zinnoxyd) gemengt zu sein, welches nach seiner Menge oder Aggregatzustand die mehr oder minder feinere Zertheilung des Goldes bewirkt. Uebrigens ist noch zu bemerken, dass, wenn mau in eine Auslösung von Gold eine Auslösung von Chlorspiessglanz oder Chlorwismuth schüttet, und dann etwas einfaches Chlorzinn oder salpeters. Quecksilberoxydul zusetzt, ein rother Niederschlag erhalten wird, so auch durchs Auflösen einer Legirung von Gold, Zinn und Zink in Salpetersäure. - Sollte sich die oben bemerkte Erscheinung, dass ein mit Goldpurpur gefärbter Glassluss in starker Hitze farblos wird, vielleicht dadurch erklären lassen, dass man annähme, das im Purpur euthaltne Goldoxyd verbinde sich mit dem vorhandnen Zinn- und Bleioxyd zu einer farblosen Verbindung, welche durch die vom Rauch bedingte Desoxydation größtentheils wieder aufgehoben die Wiederherstellung der Farbe bedingt?]

^{*)} D. p. J. Bd. 24. S. 437.

Acht und zwanzigstes Kapitel. Vom Platin.

Der spanische Natursorscher Antonio d'Ulloa bemerkte 1736 das Platinerz*) in Südamerika; der Engländer Wood brachte dasselbe 1741 nach Europa und beschrieb es 1750; 1752 schied man aus dem Erz das Metall, platine, platinum, allein im unreinen Zustand, aus, es enthielt noch mehrere Metalle in sich, die erst 1803 zu scheiden von Tennant und Wollaston gelehrt wurden, welche im Platinerz 4 eigenthümliche Metalle entdeckten, Palladium, Rhodium, Iridium, Osmium.

Das Platinerz kommt in rundlichen Massen, runden, eckigen, oder platten Körnern, von Außen glatt, oder mit kleinen rundlichen Erhabenheiten besetzt, auch abgerieben vor, auch wohl mit Eindrücken von Quarzkrystallen, vollkommen geschmeidig, biegsam, Bruch hakig, metallglänzend, lichtstahlgrau, specif. Gewicht der amerikanischen Erze zwischen 17,7 und 18,9, des großen Klumpens in Petersburg 16,... Es findet sich im Schuttland, welches in Südamerika mit Rollstücken von Basalt überdeckt ist, begleitet von Körnern und losen Krystallen von Magnet-, Titan - und Chromeisen, Eisen - und Kupferkies, Osmium - Iridiumerz, Quarz, Zirkon, Spinell, Körnern und Blättchen von gediegnem Gold. Boussingault entdeckte Platinerz auf seinen Lagerstätten in goldführenden Pacos der Gänge von St. Rosa de los Osos, in einer Höhe von 2775 Meter, östlich von Rio Cauca in dem Gebirg der Provinz Antioquia **). — Man findet Platinerz in Südamerika in Seisenwerken, in der Provinz Choco und an den Küsten des Südmeers in der Provinz Barbacoas, zwischen dem 2ten und 6ten Grad n. Breite. Die bekanntesten Platinwäschen sind zu St. Lucia, Tadò, welche 3 Platin und 3 Gold liefern, zu St. Rosa, Viroviro, Condoto, Tajuato, St. Barbara, Yrò etc. In Brasilien führt das Seifengebirge von Correjo das Lagens Platin, Gold, Palladium und Diamanten, von Rio Abaete Platin und Diamanten; das brasilianische Platin ist mit Palladiumkörnern gemengt ***).

[Die beiden größten Stücke Platinerz amerikanischer Abkunft befinden sich, das größere, aus Condoto, in Madrid, es wiegt 11641 Gran, das kleinere in Berlin, ein Geschenk des Herrn A. v. Humboldt, sein Gewicht beträgt 1088 Gran. — Endlich hat man auch auf Hayti im Sand des Jakyslusses Platinerz gesunden.]

1819 haben uralsche Goldwäscher angefangen in den Gruben von Neiwin Körner von weißem Gold auszuhalten, dessen Natur unbekannt

^{*)} Von la Plata, Silber, ist das Wort Platina, Silberchen, silberähnlich gebildet.

^{**)} P. A. Bd. 7. S. 515.

^{***)} v. Humboldt a. a. O. in K. A. f. B. u. H. Bd. 17. S. 322.

war; erst 1823 entdeckte man Platin in diesen. Es findet sich an verschiednen Punkten in dem sich weit erstreckenden uralschen Schuttland, bei Ekatharinenburg, am Fluß Uralich, hauptsächlich bei Nischne-Tagilsk, Goroblagodat, (Kuschwa), Nischne-Turinsk, hier fast ohne alles Gold, Bogoslowsk in bedeutender Ausdehnung.

[Bei Nischne-Tagilsk fand man einen Klumpen von 10 Pfd. 54 Zolotnik, welcher in Petersburg aufbewahrt wird, specif. Gewicht desselben 16,...; 1830 ist aber ein fast doppelt so schwerer Klumpen von 20 Pfd. 2\(\frac{1}{2}\) Zolotn., = 35 preuß. Mark Schwere gefunden worden! In Berlin befindet sich in der Kön. Miueraliensammlung ein Klumpen Platiners von 6 Mark 6\(\frac{1}{2}\) Loth Gewicht, Geschenk der Grasen Demidoff an Se. Majestät den König.

Platingewinnung am Ural.

Breitkuspt **) fand im sibirischen Platiners sowohl ein dem swerikanischen sehr nahe kommendes, als auch ein reich eisenhaltendes Erz, retractorisch und mehr oder weniger attractorisch, specif. Gewicht 14,67 bis 15,79; Osmium-Iridiumers in Körnchen und kleinen 6seitigen Säulen, specif. Gewicht 17,97 bis 18,57; silberweiße Körnchen, specif. Gewicht 12 bis 13, wahrscheinlich Palladium.

Analysen des Platinerzes vom Ural und aus Barbacoas.

Von N	ischne-	Tagilsk.	Goroblagodat. Barbacoas.				
Be	rselius ⁴	***).	Osann ***). Berz	Berzelius.		
Maj	gnetisches,	. Nichtmagnet	!.	•			
Platin	73,58	78,94	83,07	86,50	84,30		
Iridium	2,35	4,97	1,91	_	1,46		
Rhodium	1,15	0,86	0,59	1,15	3,46		
Palladium	0,30	0,28	0,26	1,10	1,06		
Eisen	12,98	11,04	10,79	8,32	5,31		
Kupfer	5,20	0,70	1,30	0,45	0,74		
Ungelöstes Os- mium-Iridium	2,30	1,96	1,80	1,40	_		
Osmium					1,03		
Quarz					0,60		
Kalk			•		0,12		
	97,86	98,75	99,72	98,92	98,08.		

^{*)} Ein Pud = 40 Pfd., 1 Pfd. = 96 Zolotnik; ein Pud = 34,978 pr. Pfunden oder 69,956 Mark.

^{**)} P. A. Bd. 8. S. 500. ***) P. A. Bd. 13. S. 564. ***) Daselbst Scite 283. — Siehe auch Bd. 8. S. 505, Bd. 11. S. 311, Bd. 14. S. 329.

Darstellung des Platins aus dem Erz.

Ueber die Lagerstätte des Platins am Ural siehe P. A. Bd. 13. S. 564., auch Erman's Reisenotizen in K. A. f. M. G. etc. Bd. 1. S. 441.]

Ausscheidung des Platins aus dem Platinerz.

Da häufig Goldkörnchen mit dem Platinerz gemengt vorkommen, so wird zuerst durch den Amalgamationsprozess das Gold ausgezogen, dann das Eisenerz durch Magnete, insoweit es hiedurch abgeschieden werden kann; diese Arbeiten werden an Ort und Stelle vorgenommen, wenigstens die erste, bevor das Platinerz in den Handel kommt. Die erste chemische Behandlung des Platinerzes besteht in einer vorläufigen kalten Digestion mit schwachem Goldscheidewasser, um etwanige kleine Goldtheilchen, anhängendes Eisen, Kupfer aufzulösen; sodann wird das Erz warm mit stärkerm Königswasser behandelt. Wollaston*), welcher zuerst reines Platin aus dem Erz auf nassem Weg abschied, schreibt vor auf 100 Theile Erz eine solche Menge Salzsäure anzuwenden, welche im Stande ist 150 Theile Marmor zu zerlegen, und Salpetersäure so viel, als erforderlich um 40 Theile Marmor zu zersetzen; allein er rathet an, & Erz mehr zu nehmen, als jene Mengen beider Säuren aufzulösen vermögen, um an Säure zu sparen und reinere Auflösungen zu Man nimmt diesen Auflösungsprozels in Retorten vor, an welche man Vorlagen anlegt, um keine Säure nutzlos zu verlieren, man giebt gelinde langsam gesteigerte Wärme 3 bis 4 Tage lang; die vom ungelösten Rückstand (Iridium-Osmium, Rhodium, Chrom-, Titaneisen) abgegosne Flüssigkeit lässt man sich durchs ruhige Stehen klären, damit das Iridium, welches fein zertheilt in der Flüssigkeit schwebt, sich abscheide. Zur klaren Auflösung, in obigen Mengenverhältnissen bereitet, setzt man dann, wennn man Palladium abscheiden will, Natron zu, um die freie Säure zu neutralisiren, sodann Cyanquecksilber, wodurch Cyanpalladium niederfällt, welches absiltrirt, die Flüssigkeit aber dann mit Salpetersäure angesäuert wird. Soll das Palladium nicht vorher abgeschieden werden, so fügt man zur klaren Auflösung sogleich eine Auflösung von 41 Theilen Salmiak in dem 5fachen Gewicht Wasser bereitet hinzu. Hiedurch füllt ein dottergelber Niederschlag, Platinsalmiak, eine Verbindung von Chlorplatin + Chlorammonium, ungefähr 165 Gewichtstheile, welche etwa 66 reines Platin liefern. Die verbleibende Flüssigkeit, aus welcher der Platinsalmiak sich ausschied, enthält immer noch etwas Platin, denn in der verdünnten Auflösung ist das Salz etwas löslich, mit Palladium (wenn dieses nicht vorher, wie oben angeführt worden ist, geschieden wurde) Iridium, Blei etc. verbunden; man schlägt daher sämmtliche aufgelöste Metalle durch Eisenstäbchen, oder Zink, metallisch nieder, löst diesen

^{*)} P. A. Bd. 16. 8. 158. Im Auszug in E. J. Bd. 6. 8. 221.

Piederschlag in Königswasser obiger Zusummensetzung auf, und fügt 🚣 starke Salzsäure nach geschehener Auflösung hinzu, ehe mit dem Salmiak gefällt wird, um die Fällung von Palladium und Blei zu verhindern. Der Platinsalmiak wird mehrmals mit Wasser abgespühlt, wedurch verschieden Beimengungen beseitigt werden, namentlich ein Iridiamselz, welches nicht selten zu einem geringen Antheil mitgefüllt wird, und den Platinsalmiak roth fürbt; allein durch dieses Abspühlen löst sich auch ein kleiner Theil des Niederschlags auf. Der gehörig abgewaschne Niederschlag wird dann abgepreist, in einem Tiegel vorsichtig erhitzt, bis aller Salmiak entwichen ist, das Chlor sich vom Platin getrennt hat, und eine sehr lockere, aschgraue, schwammige Masse surfickbleibt, Platinschwamm, éponge de platine, mousee de pl.; hiebei ist es von großer Wichtigkeit, die Hitze nicht ungebürlich zu erhöhen, wodurch die einzelnen Theilchen sieh an einander zu schweißen beginnen würden, was für die Geschmeidigkeit nachtheilig ist. Dieses grane Pulver wird dann mit den Händen zerrieben, durch Leinwand gebentelt, die gröbern Theile werden in einer hölzernen Reibschale mit hölzernem Pistill zerrieben, (durchaus nicht in härtern Mörsern, wodurch die Platintheilchen plattgedrückt werden würden, und jede politte Fläche verhindert das Aneinanderschweißen). Das Platinpulver wird dann wiederholend mit Wasser geschlemmt, um alle erdigen, fremden Theile (Eisenstäubchen etc.) wegzuspühlen.

Mit dem erhaltnen steisen Brei von den seinsten Platintheilchen stillt man eine messingne cylindrische Form von mehrern Zollen Länge, welche jedoch ein wenig konisch gestaltet ist, um das Herausnehmen des Metallstücks zu erleichtern; man streicht die Form mit Fett aus, füllt sie mit Wasser, dann mit dem metallischen Brei, und legt etwas Fliesspapier und Moltong darüber, welche beim Eindrücken des Breies durch einen bölzernen Pfropsen und Schlägel das ausgepresste Wasser aufnehmen; sodann legt man ein Kupferplättchen auf und drückt mittelt einer Hebelpresse einen stählernen Cylinder in die mit Brei gefüllte Form so weit hinein, dass der Inhalt ganz compact wird, als ein zusammenhängendes Ganzes aus der messingnen Form herausfällt, und ohne zu zerbrechen gehandhabt werden kann. Man legt dann das gepresste Stück auf glühende Kohlen, um das Wasser zu vertreiben, das Fett zu verbrennen, und ihm noch mehr Festigkeit zu ertheilen. Hierauf bringt man dasselbe in einen gut ziehenden Windosen auf einen seuersesten mit Sand bestreuten Untersetzer aufrecht, überdeckt es mit einem verkehrt gestellten Schmelztiegel, welcher aber das Stück nirgends berühren darf. Man giebt mit Coaks die stärkste Hitze, die der Windofen zu geben vermag, um das Blasigwerden zu verhüten, ein Uebelstand,

der nur zu häusig eintritt und unganze Stellen im verarbeiteten Metall erzeugt.

Nachdem das Platinstück etwa 20 Minuten lang dem Glühsener ausgesetzt gewesen, welches in den letzten 5 Minuten gemässigter, wird es glühend auf einen Ambos gestellt, und mit einem schweren Hammer in der Längenaxe, nicht in die Quere zusammengeschlagen, wodurch das Metall dicht wird. Die Arbeit ist nun so weit vollendet, dass der dichte Platinbarren durch Erhitzen und Aushämmern in jede beliebige Form gebracht werden kann. Von dem eisenhaltigen Auslug, der sich beim Glühen im Kohlenseuer leicht ans Platin ausetzt, reinigt man dasselbe durch einen Fluss aus gleichen Raumtheilen Borax und kohlens. Kali, welchen man ausstreut und schmelzen lässt; derselbe löst die eisenhaltigen Schlackentheile im Schmelzen aus, und taucht man dann die Platinbarre in verdünnte Schweselsäure, so löst sich aller Ansatz vollständig ab, das Platin ist dann völlig dehnbar und kann zu Draht gezogen, zu Blech gewalzt, in Blättchen ausgeschlagen werden.

[Das Platin wurde früher, ehe man diese Methode der Darstellung auf nassem Weg befolgte, auf trocknem dargestellt. Jeanetty *) in Paris verfuhr also: das Platinerz wurde gepulvert, geschlemmt, mit dem sechsfachen Gewicht arseniger Säure und 2 Theilen kohlens. Kali gemengt in einen glühenden Schmelztiegel eingetragen, dieser verschlossen und die Masse bei hestigem Feuer geschmolzen. Das Produkt dieser Schmelzung besteht größtentheils aus Arsenikplatin, welches zum zweiten und drittenmal geschmolzen wird, wenn es erforderlich mit neuen Mengen arseniger Säure und Pottasche, bis das Alkali durchs Aussülsen sich zu einer farbenlosen Flüssigkeit auslöt. Durch diese Schmelzungen werden die mehrsten fremden Metalle vermittelst des Alkalis entfernt. Man zerkleinert sodann das Gussstück, schmilzt es nochmals mit 3 Theilen arseniger S. und 1 Th. Pottasche. Das hievon erhaltne Gusstück wird unter einer Mussel 6 Stunden lang stark geglübt, um das Arsenik abzutreiben, abgekühlt, in Oel getaucht, nacher nochmals glühend gemacht, und in Salpetersäure getaucht, mit Wasser abgekocht, und dann zuletzt weisglühend gehämmert. Durch dieses Versahren, welches wegen der giftigen Dämpfe für die Gesundheit der Arbeiter gefährlich ist, erhält nan kein reines, sondern ein mit Palladium, Rhodium, Iridium, Osmium legirtes Platin, auch möchten wohl noch kleine Spuren Arsenik zurückgeblieben sein. Das von Jeanetty dargestellte Platin ist spröde, härter als das reine auf nassem Weg gewonnene, bekommt bei österm Gebranch im Feuer und Ansassen mit einer Zange Risse, Borsten, endlich nimmt es auch in der thermomagnetischen Reihe der Körper eine ganz andere Stelle ein, als das reine Metall.

^{*)} D. t. Tom. 16. p. 261. ,, Platine."

I. 2.

Das Platin hat eine weiße ins Stahlgraue übergebende Farbe, nimmt weniger Glanz an, als Silber, hat überhaupt nicht das Angenehme des durch Farbe und Politurshigkeit ausgezeichneten Silbers; es ist im reinsten Zustand weich, sehr dehnbar, lässt sich in dünne Bleche walzen, zu Blättchen ausschlagen, allein nicht so fein als Gold und Silber, in sehr seine Drähte ziehen. Um letztere in der möglichsten Feinheit zu erhalten, lehrte Wollaston einen Platindraht in einem hohlen Cylinder von irden Zeug zu besestigen, und geschmolznes Feinsilber hineinzugiesen, wodurch man einen Silbercylinder erhält, in dessen Axe der Platindraht steckt. Den Silbercylinder zieht man nun zu sehr seinem Draht, wodurch der Platindraht zu einer kaum glaublichen Feinheit sich streckt; hierauf taucht man das Ganze in Salpetersäure, welche das Silber, nicht aber das Platin auflöst, wodurch dieses rein zurückbleibt. Auf diese sinnreiche Art hat derselbe Drähtchen von 1200 Millimeter Stärke erhalten (etwa whoo Linie)! Das Platin leitet gut Wärme und Elektricität, in letzter Beziehung steht es jedoch dem Silber nach, hat ein specif. Gewicht, und zwar das geschmiedete im Mittel 21,25, der feinere Draht 21,5; der gepresste Platincylinder vor dem Glühen hat ein specis. Gewicht von etwa 10,0, nach dem Glühen und vor dem Hämmern 17,0 bis 17,7, Wollaston. Die Cohäsion des reinen Platins hat derselbe Naturforscher nach seinen vielfältigen Versuchen also bestimmt: er ermittelte die zum Zerreissen zweier seiner Platindrähte von 3000 und 3800 Zoll Stärke nothwendigen Gewichte, und berechnete danach das Gewicht, welches nöthig sein müsste einen Draht von To Zoll zu zerreißen; dies beträgt 409 Pfd. Die mittlere Cohäsion von 11 Drähten, die von 11 de von 11 bis 1/2 2000 Zoll hielten, sand er = 589 Psd. (die Cohäsion des Goldes, auf dieselbe Norm reducirt, ist = 500, die des Eisens = 600 Pfd.).

Das Platin dehnt sich von 0° bis 100° erwärmt unter allen Metallen am wenigsten aus, nämlich um 0,00085655 Borda

0,00085700 Guyton Morveau, 0,00098390 Dulong u. Petit,

lässt sich höchst sein zertheilt, als Platinschwamm, in hestiger Glübbitze schweißen, nicht aber zwei Barren, zwei Bleche, schmilzt in keinem Osenseuer, aber im Sauerstoffgas- und Knallgasgebläse, im Focus von Brennspiegeln, Brennlinsen, im Schließungskreis krästiger Voltascher Batterieen. Es löst sich in keiner Säure aus, aber in Königswasser, sei es aus Salzsäure und Salpetersäure, oder statt letzter mit Selensäure, Chromsäure bereitet, in einem Gemisch von Hydrobrom- und Salpetersäure. Von Kali, Lithion wird es in der Hitze angegrissen, es oxydirt sich und das Oxyd verbindet sich mit den Basen; mit Phosphor, Schwesel, leicht schmelzbaren Metallen vereint es sich in der Hitze, schmilzt zusammen,

weshalb man sich hüten muss, solche Substanzen in Platingesässen zu erhitzen (vergleiche I. Seite 22).

Die Anwendung des Platins beschränkt sich hauptsächlich nur auf wissenschaftliche und chemisch - technische Zwecke, man versertigt Platinpyrometer, Platinschalen, Tiegel, Löffelchen, Pincetten, Löthrohrspitzen, Blech, Draht, Retorten und Vorlagen, Destillirblasen für Schwefelsäurefabriken, Kessel für Affinerieen etc.; man hat auch Zündlöcher bei theuren Gewehren in eingesetzte Platinstücke gebohrt. In neuester Zeit sind Platinmünzen in Russland geschlagen und in Umlauf in jenem Reich gesetzt worden. — Man hat Kupser mit Platin plattirt, allein nur zur Ansertigung von chemischen Geräthschasten, denn zu Luxusgegenständen ist solch plattirtes Blech, wegen der weniger angenehmen Farbe und geringern Glanzes des Platins, verbunden mit dem weit höhern Preis im Vergleich mit silberplattirten Waaren, nicht anwendbar. Man verplatinirt Porzellan, namentlich Steingut, siehe I. Seite 501 und 502. — Ueber den Gebrauch des Platinschwamms siche I. Seite 99 u. f.

[Sehr fein zertheiltes Platin zum chemischen Behuf erhält man nach Döbereiner*) und Liebig **) also: man erhitzt Chlorplatin mit concentrirter Kalilauge, und setzt zur klaren Flüssigkeit nach und nach Alkol unter stetem Umschütteln hinzu. Es erfolgt unter Entbindung von kohlensaurem Gas ein Niederschlag, welcher mit VVeingeist, dann mit Chlorkalium, zuletzt mit Kali ausgekocht werden muß; man trocknet ihn, ohne daß er auf irgend eine Art mit organischen Körpern in Berührung kommen darf. Es ist ein schwarzes, schweres Pulver, welches sich rauh und körnig anfühlt, wird, wenn man es mit VVeingeist benetzt, alsbald glühend, verwandelt den Alkohol in Essigsäure, entzündet auch VVasserstoffgas. Das specif. Gewicht dieses Pulvers ist 16,68 im Mittel, es wird durchs Reiben metallglänzend.]

Legirungen des Platins.

[Mit Zink giebt Platin spröde Legirungen, die sich leicht schmelzen lassen, und durchs Glühen nie vollständig das Zink abgeben. — Mit Eis en, beide Metalle hat man noch nicht im Ofenfeuer, nur mittelst des Knallgasgebläses in kleine Kügelchen zusammenschmelzen können, welche hart, aber dehnbar waren. Ueber die Verbindungen des Stahls mit Platin siehe bei diesem S. 127. — Mit VV is muth verbindet sieh P. leicht, und die Legirung ist desto leichter schmelzend, je mehr VV ismuth darin enthalten ist; man kann eine solche Legirung unvollständig durch eine Saigerung scheiden, es sliesst VV. ab, und Platin mit weniger VV. verbunden bleibt zurück; auch durch eine Art Kupellirung kann man den größten Theil des VV.

^{*)} S. n. J. Bd. S. S. 322. G. A. Bd. 72. S. 193.

^{**)} P. A. Bd. 17. S. 101.

abtreiben. — Mit Blei. Beide Metalle verbinden sich leicht, daher man nicmals Blei, Bleioxyde oder Bleisalze in einem Platintiegel glüben darf. Die Legirung aus gleichen Theilen ist sehr spröde, brüchig, hat ein körniges Gefüge und oxydirt sich an der Luft; mit 3 Theilen Blei ist die Legirung ziemlich leichtslüssig, aber immer noch spröde, gicht durchs Abtreiben nie völlig das Blei ab, wie beim VVismuth der Fall ist. — Mit Zinn. Die Legirungen beider Metalle sind ebenfalls sprüde, mit 12 Theilen Zinn jedoch etwas streckbar. — Mit Kobalt und Nickel sind Legirungen erhalten worden, deren Eigenschasten aber nicht besonders ausgezeichnet sind.]

Mit Kupfer. In der Weissglühlitze lassen sich beide Metalle leicht zusammenschmelzen; aus gleichen Gewichtstheilen beider erhält man eine goldähnliche Legirung, die geschmeidig ist; mit ½ bis 2. Platin legirtes Kupfer besitzt eine mehr oder minder blassrothe, rosenrothe Farbe, lässt sich gut strecken, poliren, rostet weniger leicht als reines Kupfer. Rochon und Carroches haben eine Legirung von Kupfer und Platin zur Ansertigung von Spiegeln für Teleskope angerathen. — Eine Legirung von 16 Kupfer, 7 Platin und 1 Zink besitzt nach Cooper eine Farbe, welche dem 16karätigen Gold am nächsten kommt, rostet nicht an der Lust und wird selbst von ziemlich starker Salpetersäure (1,25) nicht angegrissen, dabei besitzt dieselbe Dehnbarkeit, lässt sich dünn auswalzen, in Drähte ziehen, allein der hohe Preis verhindert die Anwendbarkeit. Man bringt erst das Kupfer mit dem Platin unter einem Flussim Graphittiegel zum Schmelzen, setzt dann das Zink hinzu; jede Spur von Eisen macht die Legirung spröde.

Mit Silber. Ein Zusatz von Platin macht das Silber härter, weniger streckbar, und verändert auch die angenehme weiße Farbe, schon Platin ist im Stande solche Wirkungen hervorzubringen, auch ist die Schmelzbarkeit der Legirung bedeutend vermindert, je mehr Platin in derselben enthalten ist. Gleiche Gewichtstheile beider geben eine härtere, dunklere und spröde Legirung, die beim Hämmern leicht Risse bekommt. Enthält das Silber mehr als 5 % Pl., so treibt es beim Kupelliren mit Blei wenig oder gar nicht, blickt nicht. Mittelst Salpetersäure kann man die Legirung nicht zerlegen und das Platin vom Silber scheiden, da es ersahrungsmäßig ist, daß es sich mit dem Silber zugleich auflöst, und namentlich wenn Gold mit zugegen ist so vollständig, daß nur letzteres allein übrig bleibt. Dagegen haben Chaudet und D'Arcet') die Anwendung von concentrirter Schweselsäure im reinsten Zustand vorgeschlagen, um eine Legirung von Silber und Platin zu analysiren,

^{*)} K. A. f. B. v. H. Bd. 11. 8. 35.

ganz auf dieselbe' Weise, wie eine Goldprobe mit Salpetersäure veranstaltet wird.

[Vauquelin fand in einem spanischen Silbererz vom Guadalkanal Platin, Berzelius konnte aber keine Spur von demselben darin nachweisen.]

Mit Quecksilber verbindet sich Platin nicht direct, denn ein Platingestis wird von hineingeschüttetem Quecksilber nicht angegriffen; allein Platinschwamm mit Quecksilber erwärmt wird amalgamirt; mit 15 Theilen Qu. entsteht eine butterartige, weiche Masse, silberglänzend, welche nach und nach steiser wird; mit weniger Qu. ist das Amalgam steis, und etwas spröde. — Mit Gold. Gleiche Gewichtstheile beider Metalle geben eine grauweisse, sehr dehnsame Legirung; mit 14 Theilen Gold erscheint die Legirung gelblichweis, specis. Gewicht 19,01, ist sehr dehnsam und elastisch.

[Platinoxydul, Protoxide de platine, Pr. of platinum, erhält man durch Zersetzung des Chlorplatins mittelst Aetskali, als Hydrat; ein schwarzes Pulver, welches sich beim Erhitzen zerlegt, besteht aus 92,49 Plat. und 7,51 Sauerst., löst sich in conc. Kalilauge auf, verwandelt sich beim Kochen in Oxyd und Metall, löst sich in den mehrsten Säuren auf, die es aber auch in Oxyd verwandeln; die Salze, welche es bildet, haben eine swischen schwarzbraun und grün mitten inne stehende Farbe, geben mit ätzenden sixen Alkalien behandelt einen schwarzen Niederschlag.

Platinoxyd, Deutozide de pl., D. of pl., Platinsäure, acide platinique, platinic acid, erhält man durch Präcipitation des salpeters. Platinoxyds mittelst Actanatron, jedoch mit der Vorsicht, dass nur die Hälste des Oxyds ausgefällt wird, weil das später niedersallende ein Doppelsala ist; der Niederschlag, das Hydrat des Oxyds, hat eine helle Rostfarbe, wird aber bei gelinder Wärme schwarzbraun, unter Entweichen von Wasserdampf. Es wird leicht durch Hitze entmischt, besteht aus 86,04 Plat. und 13,96 Saucret., hat zu den Säuren sehr geringe Verwandtschaft, destomehr zu den Basen, mit denen es sich leicht vereinigt. Die Salze, welche es bildet, haben eine rothbraune Farbe, in Auflösung rothgelb, bilden mit Alkalien und alkal. Erden leicht Doppelsalze, werden von Chlorkalium und Chlorammonium mit gelber Farbe, nicht von Chlornatrium niedergeschlagen; Schwefelwasserstoffgas giebt einen schwarzen Niederschlag, Cyaneisenkalium schlägt sie nicht nieder. Platinoxyd löst sich in ätzenden und kohlens. Alkalien auf, verbindet sich mit alkalischen Erden.

Platinsaures Ammoniak, Knallplatin, Platine fulminant, fulminating plat., erhölt man durch Präcipitation des schwesels. Platinoxyds mit Aetzammoniak, Auskochen des Niederschlags mit stark verdünnter Kalilauge. Das vorsichtig getrocknete Pulver hat eine dunkelbraune Farbe, detonirt bei 214° hestig, allein nicht durch Stoß oder

Druck, elektrische Funken; es ist in VVasser nicht auflöslich, an der Lust beständig, und besteht aus 82,5 Plat.oxyd, 9,0 Ammoniak, 8,5 VVasser.

Es ist nicht unwahrscheinlich, dass ein Zwischenoxyd existirt, allein die Beweise das uns noch nicht schlagend genug. Glüht man Platinpulver mit Aetzkali oder Salpeter, so erhält man theils Oxyd, theils je nach der Bereitung auch wohl ein Gemeng von Oxydul und Oxyd.

Schweselplatin, Protosulsure de pl., Pr. of pl., erhält man durchs Erhitzen eines Gemengs von Platinsalmiak und Schwesel in einem verschlossnen Gesäss, wobei der Salmiak und das Chlor entweichen; wird dann das Produkt, zweisaches Schweselplatin, stärker erhitzt, so entweicht die Hälste Schwesel und das einsache Schweselplatin bleibt zurück. Auch durch starkes Erhitzen des auf nassem Weg dargestellten aweisachen S.platins kann man diese niedere Schweselungsstuse darstellen. Es ist ein bläulichgraues, metallglänzendes Pulver, wird durch Glühhitze zersetzt, hinterlässt metallisches Platin, besteht aus 85,97 Plat. und 14,03 Schwef. — Zweifach Schwefelplatin, Deutosulfure de pl., D. of pl., wird auf nassem Weg durch Präcipitation einer Auflösung des zweisachen Chlorplatins mittelst hydrothions. Schwefelkalium dargestellt, auch auf trocknem VVeg, vergl. das Vorstehende. Ein dunkelgraues, metallglänzendes Pulver, specif. Gewicht 3,5, giebt bei massiger VVärme die Hälfte, in der Glühhitze sämmtlichen Schwesel ab, besteht aus 75,4 Plat. und 21,6 Schwes. - Phosphorplatin, Phosphure de pl., Ph. of pl., Platin nimmt Phosphor leicht auf, und wird dadurch leicht flüssig, so dass man einen Platintiegel durchlöchern kann, wenn man in ihm Phosphorsäure oder phosphors. Salze schmilzt und in der hestigen Hitze ein Stäubelien Kohle in denselben fällt, welches eine theilweise Reduction bedingt. Das Phosphorplatin ist hart, silberweiß, auf den Bruch krystallinisch, soll selbst krystallisiren können; es giebt Verbindungen in abweichenden Mengenverhältnissen des Phosphors.

Chlorplatin, Protochlorure de pl., Pr. of pl., salzsaures Platinoxydul, Protomuriate, Pr.-hydrochlorate de pl., Pr.m. or H. of pl., crhält man durchs Erhitzen des zweisachen Chlorplatins bis 230° (Schmelzpunkt des Zinns), währenddem entweicht die Hälste Chlor. Ein grünlichgraues Pulver, in VVasser unlöslich, wird durch kochende Schwesel- und Salpetersäure night, aber von conc. Salzsäure ohne Veränderung ausgelöst, besteht aus 73,58 Plat. und 26,42 Chlor; durch Glühhitze wird diese Verbindung zerlegt. Es bildet mit + elektr. Chlormetallen Doppelverbindungen.]

Zweisach Chlorplatin, Deutochlorure de pl., D. of pl., salzsaures Platinoxyd, Deutomuriate, D.-hydrochlorute de pl., M. er R. of pl., erhält man durchs Auslösen von Platin in Königswasser (vergl. das vorn Seite 447 Gesagte); dunstet man die dunkelbraune Auslöseng vorsichtig ein, so erhält man eine schwarzbraune Masse, welche, so lange sie noch Wasser enthält, mehr roth aussieht. Sie besitzt einen widri-

gen, metallischen, scharfen Geschmack, eine gistige Wirkung auf den thierischen Körper, löst sich leicht in Wasser, Alkohol und Aether auf, mit rothbräunlicher Farbe, reagirt stets sauer, färbt organische Substanzen, Haut, Nägel purpurroth, geht durchs Erhitzen in einfaches Chlorplatin über, wird aber endlich in der Glühhitze ganz entmischt. Es besteht aus 58,21 Plat. und 41,79 Chlor, dient, in Alkohol gelüst, als sehr empfindliches Reagens auf Kali und Kalisalze, indem es mit denselben eine Verbindung von Chlorkalium + Chlorplatin bildet, einen eigelben in Weingeist unauflöslichen Niederschlag, der aber in Wasser ein klein wenig löslich ist, weshalb man das Chlorplatin in Weingeist auflöst; Natronsalze geben keinen Niederschlag, aber wohl Ammoniak; dieses ist jedoch vom Kali leicht zu unterscheiden. Das zweisache Chlorplatin verhält sich — elektr. gegen viele andere Chlormetalle, namentlich die der + elektr. Metalle, bildet mit denselben krystallisirbare Salze, welche v. Bonsdorff*) neuerdings untersucht hat.

Chlorplatin + Chlorammonium, Platinsalmiak, Chloroplatinate d'ammonium, erhält man durch Fällung einer Auslösung des zweisachen Chlorplatins mittelst Salmiak; ein eigelber Niederschlag, der in Wasser nur sehr wenig, in Alkohol gar nicht auslöslich ist. Hat dieses Präparat eine ins Ziegelrothe gehende Farbe, so enthält es auch Chloriridium (vielleicht auch Chlorpalladium); die fremde Beimischung lässt sich größtentheils durchs Auskochen mit verdünnter Salpetersäure beseitigen, auch dadurch, dass man das Platinerz mit schwachem Königswasser vorher auszieht. —

Anwendung des zweisachen Chlorplatins. Aus dem vorn Seite 447 Angesührten geht genugsam hervor, dass das Königswasser das einzige Auflösungsmittel fürs Platin ist, welches im Großen anwendbar, solglich dass zweisache Chlorplatin das wichtigste Platinpräparat zu nennen, aus welchem sowohl das Metall, als auch alle andern Präparate hervorgehen.

[Bromplatin, Bromure de pl., Br. of pl., auf ähnliche VVeise wie Chlorplatin erhalten, giebt gleichfalls mit — elektr. Brommetallen Doppelver bindungen. — Silicium platin, Siliciure de plat., S. of pl., erzeugt sich durchs Schmelzen von Platinstaub mit Kohlenpulver, wobei ersteres Silicium aus der in dem Kohlenpulver und dem Schmelztiegel enthaltnen Kieselererde aufnimmt, schmelzbar, aber auch spröde wird. Deshalb ist es nicht rathsam, Platintiegel dem freien Kohlenseuer auszusetzen es schweisst sich nämlich dann stellenweis Siliciumplatin auf.

^{*)} P. A. Bd. 17. S. 250. Bd. 19. S. 336.

456 Platinsalze. Palladium, Vorkommen, Eigenschaften.

Schweselsaures Platinoxyd, Deutosulfate de pl., D. of pl., durchs Auslüsen des Schweselplatins in rauchender Salpetersäure, oder durchs Behandeln des trocknen Chlorplatins mit concentr. Schwesels.; ein dunkel schwarzbraunes Salz, von widrigem, scharsem Metallgeschmack, löst sich leicht in VVasser auf und hesteht aus 58,84 Plat.oxyd und 41,16 Schwesels. — Salpetersaures Platinoxyd, Deutonitrate de pl., D. of pl., durch Zersetzung des schwesels. Platiusalzes mittelst salpeters. Baryt, oder durchs Auslüsen des Platinoxyds in Salpeters.; eine dunkel rothbraune Flüssigkeit, welche nicht krystallisirt, sich beim Abdampsen entmischt, indem ein basisches Salz sich abscheidet; besteht aus 51,12 Plat.oxyd und 48,58 Salpeters.]

Neun und zwanzigstes Kapitel.

Vom Palladium.

[Das Palladium wurde von Wollaston 1803 im amerikanischen Platinerz entdeckt und abzuscheiden gelehrt; es macht im kolumbischen Erzetwa 18, im uralschen 0,28 bis 1,18 aus, kommt auch in losen Körnchen, von stahlgrauer ins Silberweiße übergehenden Farbe, specif. Gewicht 11,8 bis 12,14, unter den Körnern des Platinerzes vor, so in Brasilien und am Ural, serner mit Gold legirt in Brasilien, als Selenpalladium am Harz bei Tilkerode *). — Die Darstellung des Cyanpalladiums ist bereits vorn Seite 447 angegeben, der Niederschlag, aus der Auslösung in Königswasser mittelst Cyanquecksilber erhalten, besitzt eine gelblichweiße Farbe, wird ausgewaschen und geglüht.

Das Palladium hat eine dem Platin sehr ähnliche Farbe, etwas mehr dem Silber nahe kommend, ist glänzend, streckbar, lässt sich in dünne Bleche walzen, in Drähte ziehen, specif. Gewicht 11,3, des gewalsten 11,8 Wollaston, 12,1 Vauquelin; es dehnt sich von 0° his 100° erwarmt um-0,001 aus, schmilzt im hestigsten Essenseuer bei 150 bis 160° VV. oxydirt sich nicht beim VVeissglühen, läuft beim Erhitzen blau an, welche Farbe aber, von einem Suboxyd herrührend, in höhern Hitzgraden wieder verschwindet. Es löst sich in Salpetersäure mit Entwickelung von salpetrigsauren Dämpfen, nicht von Suckstoffoxydgas, auf, desgleichen in Königswasser, in Salz- und conc. Schweselsäure höchst unbedeutend. Tropft man auf Palladium Jodtinctur und lässt dieselbe über einer Lampenslamme verdampfen, so entsteht ein schwarzer Fleck, nicht so auf Platin. Hält man ein Streischen Palladium in eine Weingeistslamme, so berusst es, und es bildet sich Kohlenstoffpalladium in warzenförmigen schwarzen Massen, ähnlich den kohligen Ansätzen an den Lampendöchten (eben so verhält sich auch das Iridium, nicht das Platin).

^{*)} Zinken in P. A. Bd. 16. S. 491.

Man hat sich des Palladiums bei Messinstrumenten sur den Seedienst einigemal bedient, um auf demselben die seinen Theilungen anzubringen, da es an der Seelust nicht wie Silber anläust. Neuerdings hat ein Uhrmacher Bennet eine Legirung von 24 Theil. Pallad., 44 Silber, 72 Gold und 92 Kupser als ganz vorzüglich für Zapsenlager in seinen Uhren und Chronometern geeignet besunden *).

Palladiumoxydul, Protoxide de pallad., Pr. of p., erhält man durch starkes Erhitzen des salpeters. Oxyduls, oder durch Präcipitation dieses Salzes mit Actzkali und starkes Erhitzen des Hydrats. Es bildet sich auch beim Glühen des Metallpulvers mit Actzkali oder Salpeter. Ein schwarzes, glänzendes Pulver, welches nach vorgängigem starken Erhitzen sich in Säuren schwer auflöst, besteht auß 86,94 Pallad. und 13,06 Sauerst., bildet mit VVasser ein rothgelbes Hydrat, mit den Säuren braunrothe Salze, aus denen frischer Eisenvitriol das Palladium metallisch niederschlägt; die Salze werden von Galläpfelaufguß nur bei gleichzeitiger Anwendung von Ammoniak grünlich niedergeschlagen, von Cyanquecksilber blaßgelb, sie geben mit den Alkalien farblose Doppelsalse.

Palladiumoxyd, Deutoxide de pallad., D. of p., erhält man durch Zerlegung des zweisachen Chlorpalladiums mittelst Aetzkali; das Hydrat hat eine dunkel gelbbraune Farbe, enthält stets Kali gebunden, welches durchs Aussüssen nicht entsernt werden kann, wird es bei der Siedhitze gesällt, so sieht es schwarz aus. Es besteht aus 76,9 Pallad. und 23,1 Sauerst., löst sich in Säuren langsam auf, die Auslösungen haben eine gelbe Farbe; es ist auch in ätzenden und kohlens. sixen Alkalien etwas löslich.

Schweselpalladium, Protosulfure de pallad., Pr. of p., durch unmittelbare Vereinigung unter Feuererscheinung; eine grauweisse, metallglänzende, leichtslüssige, spröde Substanz, besteht aus 76,79 Pallad. und 23,21 Schwefel. — Chlorpalladium, Protochlorure de pallad., Pr. of p., durchs Auflösen des Palladiums in Königswasser, oder des Qxyduls in Salzsäure; eine rothbraune Flüssigkeit, welche nach dem Abdampsen cine dunkelrothe Salzmasse giebt, welche in höherer Wärme unter Entweichen des Wassers schwarzbraun erscheint; durch mehrmaliges Abdampsen und Auslösen wird es zu einer basischen Verbindung, in gröserer Hitze endlich ganz zersetzt. Es besteht aus 60,06 Palladium und 39,94 Chlor, giebt mit + elektr. Chlormetallen Doppelverbindungen, welche eine rothe Farbe besitzen. - Doppeltes Chlorpalladium, Deutochlorure de pallad., D. of p., durchs Auslösen des Oxyds in Salzsäure; eine seuerrothe Auslösung, welche beim Abdampsen unter Entbindung der Hälste des Chlors in das einsache Chlorpalladium übergeht, besteht aus 42,92 Pallad. und 57,08 Chlor, giebt mit + elektr. Chlormetallen rothbraune Doppelverbindungen.

Cyanpalladium, Protocyanure de pallad., Pr. of p., aus der

^{*)} D. p. J. Bd. 39. S. 110.

458 Rhodium, Darstellung, Eigenschaften, Oxyde desselben.

Auflösung des Chlorpallad. mittelst Cyanquecksilber niedergeschlagen, blassgelb, in Wasser unauflöslich, besteht aus 68,89 Pallad. und 33,11 Cyan. Berselius über das Palladium und seine Verbindungen, in P. A. Bd. 13. S. 454.]

Dreifsigstes Kapitel. Vom Rhodium.

[Das Rhodium wurde auch von Wollaston 1803 im amerikanischen Platinerz entdeckt. und abzuscheiden gelehrt; es kommt zu 3,46% in jenem und zu 0,86 bis 1,15% im uralschen Erz vor, auch mit Gold legirt in Mexiko *). Man stellt es also dar: ist aus der Auflösung des Platinerzes in Königswasser sowohl das Palladium, als auch das Platin, letzteres zum allergrößten Theil, geschieden, so schlägt man mittelst einer in dieselbe eingetauchten Zinkplatte alle aufgelösten Metalle nieder, wodurch man ein schwarzes Pulver erhält, ein Gemeng von Platin, Rhodium, Iridium, Palladium (Eisen, Kupser, Blei); dasselbe wird erst mit Salpetersäure von den letzten 4 befreit, dann in Königswasser aufgelöst, die Auflösung mit Kochsalz versetzt, zur Trockne abgedampst, mit Alkohol von 0,83 behandelt, welcher das Platinsalz (Chlorplatin + Chlornatrium) auflöst, das entsprechende Rhodiumsalz aber zurücklälst, welches sodann starker Glühhitze unterworfen wird, wodurch man das Metall mit Kochsalz gemengt erhält, welches letztere durch Wasser entsernt wird; man kann auch durch Zink aus einer Auslösung des Rhodiumsalzes das Metall in Form eines schwarzen Staubes erhalten.

Das Rhodium erscheint zusammengesintert, denn man hat es noch nicht völlig im Osenseuer zusammenschmelzen können, silberweiß, spröde, specis. Gewicht wenig über 11,0, schmelzbar im Knallgasgebläse, löst sich in keiner Säure, auch nicht in Goldscheidewasser aus, es sei denn, dass es mit Platin oder Kupser und einigen andern Metallen legirt, wober es auch kommt, dass es sich beim Behandeln des Platinerzes mit Königswasser mit aussöst. Durchs Calciniren mit Kali oder Salpeter wird es in der Hitze oxydirt.

Rhodium oxydul, Protoxide de rh., Pr. of rh., ist noch nicht isolirt dargestellt worden. — Rhodium oxyd, Deutoxide de rh., D. of rh., durchs Calciniren des Metalls mit Kali oder Salpeter, oder durch Zersetzung des Salzes aus anderthalb Chlorrhodium und Chlorkalium mittelst kohlens. Natron im Ueberschuss, jedoch als Hydrat. Es ist ein slohbraunes Pulver, enthält 6,6% VVasser, giebt mit Säuren gelbe Auslösungen, die rein zusammenziehend schmecken, verbindet sich mit Alkalien, Erden, eben so mit dem Oxydul in mehrern Verhältnissen, wo-

^{*)} Del Rio in S. n. J. Bd. 17. S. 65.

durch verschieden gefärbte Verbindungen entstehen. Das Onyd ist ausammengesetzt aus 81,28 Rhod. und 18,72 Sauerst.

Schweselrhodium, Deutosulsure de rk., D. of rk., durch unmittelbare Verbindung beider, oder aus dem Chlorrhodium + Chlorammonium und Schwefel durchs Glühen erhalten; eine graublaue, metallglänzende Masse, verliert den Schwefel beim Glüben in offnen Gefässen, kann auch auf nassem Weg durch Niederschlagung des Chlorrhodiums mittelst hydrothions. Kali in der VVärme erhalten werden, schwarz von Farbe; besteht aus 68,34 Rhod. und 31,66 Schwefel. -Chlorrhodium, Protocklorure de rk., Pr. of rk., ein graurothes Pulver, welches ohne Zersetzung sich gelind erhitzen lässt, und aus 60 Rhod. und 40 Chlor besteht. — Anderthalb Chlorrhodium, Deutochlorure de rh., D. of rh., erhält man aus der Verbindung mit Chlorkalium vermittelet Kieselslussäure; sehwarzbraun, nicht krystallinisch, zersliesst an der Luft, löst sich in Wasser und Alkohol mit dunkelrother Farbe auf, zersetzt sich erst in stärkern Hitzgraden, hinter-Hist Rhodium, besteht ans 49,52 Rhod. und 50,48 Chlor, giebt mit + elektr. Chlormetallen rothe krystallisirbare Salze. - Beide Chlorverbindungen einigen sich mit einander zu einer blassrothen, polvrigen Verbindung, die in Wasser und Salzsäure unlöslich ist.

Berzelius über das Rhodium und seine Verbindungen, in P. A. Bd. 13. S. 437.]

Ein und dreissigstes Kapitel.

Vom Iridium.

[Das Iridium wurde 1803 von Tennant im amerikanischen Platiners aufgesunden und auszuscheiden gelehrt; es kommt theils mit den andern Metallen, die das Platin begleiten, zusammen im Platinerz vor, so im kolumbischen zu 1,46%, im uralschen zu 2,35 bis 4,97%, theils mit Osmium verbunden in eignen Körnehen, kleinen sechsseitigen Säulchen, als Osmium-Iridiumerz, unter das Platinerz gemengt vor, diese sind härter als Platinerz, nicht streckbar, stahlgrau, specis. Gewicht 19,25 bis 50, des uralschen 17,97 bis 18,57.

Die Darstellung des Iridiums ist mit der des Osmiums genau verbunden; man benutzt zu dem Ende theils den Rückstand vom Auflösen des Platinerzes in Königswasser, welcher hauptsächlich eine Verbindung beider Metalle enthält, theils das eigne eben erwähnte Erz, worin die beiden Metalle rein vorhanden sind. Man pulvert die Legirung, mengt das seine Pulver mit geschmolznem Salpeter zu gleichen Gewichtstheilen, und nimmt die Glühung in einer Porsellanretorte mit angelegter tubulirter Vorlage vor, weil dabei Osmiumoxyd sich verstüchtigt, weshalb auch, um letzteres zu binden, das Gasrohr in eine mit verdünntem Ammoniak gefüllte Flasche geleitet wird. Nach vollende-

460 Darstellung und Eigenschaften des Iridiums, Iridiumonyde.

ter Calcination wird die rückständige Salzmasse in kaltem Wasser gelöst, mit Salz- und vieler Salpetersäure in einer verschließbaren Flasche übergossen, das Klare abgefüllt und bei gut verklebten Fugen und kalt gehaltner Vorlage destillirt; das übergegangne ist Osmiumoxyd. dem ungelösten Rückstand wird nochmals eben so verfahren, welcher suletzt nur noch Iridium mit wenig Osmium verbunden enthält. VVas in den Retorten an Flüssigkeit zurückbleibt, wird siltrirt, mit Chlorkalium vermischt zur Trockne eingedampst, die trockne Masse mit kohlens. Natron gemengt, in einer Retorte, wie zuvor, erhitzt, wobei Osmiumoxyd übergeht; der Rückstand wird dann in Wasser gelöst, Iridiumoxyd bleibt ungelöst. Dieses wird mit Wasserstoffgas bei gelinder Hitze reducirt, und um die letzten Spuren anhängenden Osmiums zu entfernen, an der Lust zur Dunkelrothglühhitze gebracht, wieder reducirt, und so einigemal hinter einander behandelt, bis alles Osmium ausgetrieben ist. -Ueber die Scheidung des Platins vom Iridium, Lampadius in E. J. Bd. 6, S. 453. Bd. 11, S. 1.

Das Iridium mit Wasserstoffgas reducirt ist grau, dem Platinschwamm ganz ähnlich, wird auch wohl etwas weniges zusammengesintert erhalten, schmilzt nicht im Sauerstoffgasgebläse, in welchem doch Platin schmilzt, specif. Gewicht des staubartigen 15,86, des in kleinen Stückehen 15,588; ca löst sich in Säuren, in Königswasser nicht auf, oxydirt sich aber sein zertheilt beim Glühen an der Lust, besonders leicht wenn es mit ätzendem oder kohlens. Kali, Salpeter geglüht wird, während das Oxyd sich mit Kali verbindet. Hält man ein wenig Iridium in eine VVeingeistslamme, so bedeckt es sich, wie Palladium, mit warzensörmigen Massen von schwarzem Kohlenstossiridium, es nimmt dabei 19,8% Kohlenstoss auf, entzündet sich und glimmt sort. — Ueber Legirungen des Iridiums mit Gold, Silber und Kupser, siehe Lampadius a. a. O. Bd. 11. S. 7.

Iridiumoxydul, Protoxide d'ir., Pr. of i., erhalt man durch Zer-. legung des Chloriridiums mittelst Kalilauge in der Siedehitze; ein schwarzes Pulver, welches sich in den Säuren kaum in der Siedeliitze auslöst. Das Hydrat besitzt eine graugrune Farbe, löst sich in den Säuren leicht zu schmutzig grünen Oxydulsalzen auf. Das Oxydul besteht aus 92,49 Irid. und 7,51 Sauerst. — Iridium sesquio x y dul, Deutoxide d'ir., D. of i., erhält man durchs Erhitzen eines Gemengs von doppelt Chloriridium - Chlorkalium mit kohlens. Kali bis zur angehenden Glübung; die rückständige Masse wird dann mit siedendem Wasser abgewaschen und filtrirt; es erzeugt sich auch beim Glühen des Metalls mit Kali, Salpeter. Ein schwarzes Pulver, welches sich in Säuren nicht auflöst, mit brennbaren Körpern gemengt in der Hitze detonirt; das Hydrat hat eine dunkelbraune Farbe, löst sich in Säuren mit brauner oder schmutzig purpurrother Farbe auf. Es besteht dieses Oxyd aus 89,16 Irid. und 10,84 Sauerst. - Iridiumoxyd, Tritoxide d'ir., Tr. of i., ist noch nicht isolist dargestellt, in den ätzenden und

kohlens. Alkalien vollkommen löslich, besteht aus 86,6 Irid. und 13,4 Sauerst. — Iridiums es quioxyd, Peroxide d'ir., P. of ir., durch Zerlegung der Verbindung des dreifach Chloriridiums — Chlorkalium vermittelst kohlens. Kali; das erhaltne Hydrat sieht braungelb aus, enthält Kali gebunden, löst sich in Salzsäure zu obigem Salz wieder auf zersetzt sich in der Hitze und besteht aus 80,43 Irid. und 19,57 Sauerst.

Schweseliridium, Sulfure d'ir., S. of ir., das Metall scheint eben so viele Schweselverbindungen zu haben, als es Oxyde besitzt; man stellt sie aus den einzelnen Chlorverbindungen durch Schweselwasserstossas dar. Sie sind dunkelbraun, sast schwarz, werden beim Trocknen nicht sauer, lösen sich in Schweselkalium aus. — Chloriridium, Protochlorure d'ir., Pr. of ir., wird erhalten, wenn man das Metallpulver mit Chlorgas in der VVärme behandelt; ein dunkel olivengrünes, stark absärbendes Pulver, zersetzt sich in der Glühhitze in Metall, Chlorgas und ein wenig von 1½ und 2sach Chloriridium, löst sich nicht im VVasser, kaum in Salzsäure, sehr wenig in Königswasser aus, besteht aus 73,58 Irid. und 26,42 Chlor. — Anderthalb Chloriridium, Deutochlorure d'ir., D. of ir., durchs Auslösen des Sesquioxyduls in Salzsäure. Die Flüssigkeit sicht schwarzbraun aus, giebt abgedampst und stark erhitzt eine Masse, die sich in VVasser nicht auslöst, aber in Alkohol, besteht aus 65 Irid. und 35 Chlor.

Doppelt Chloriridum, Tritochlorure d'ir., Tr. of ir., kann auf verschiedne VVeise dargestellt werden, unter andern durch Auflösen des Sesquioxyduls in Königswasser, Abdunsten der Flüssigkeit, wobei etwas von einem Kalisalz sich absetzt, dann wird die abgegoße Flüssigkeit zur Trockne gebracht. Eine schwarze, harte, gesprunge Masse, nicht krystallisirbar, in VVasser und Alkohol leicht löslich, besteht aus 58,21 Irid. und 41,79 Chlor. — Dreifach Chloriridium, Perchlorure d'ir., P. of ir., ist noch nicht isolirt dargestellt worden, aber wohl einige Verbindungen mit — elektr. Chlormetallen; es besteht aus 48,15 Iridium und 51,85 Chlor. — Sämmtliche Verbindungen des Iridiums mit Chlor geben mit Chlorkalium, Chlornatrium, C.ammonium krystallisirbare Salzverbindungen.

Berzelius über das Iridium und seine Verbindungen, in P. A. Bd. 13. S. 527.]

Zwei und dreissigstes Kapitel.

Vom Osmium.

[Das Osmium wurde von Tennant 1803 gleichfalls in dem amerikanischen Platinerz entdeckt und dargestellt, kommt theils mit Platin und den vorstehend genannten Matallen legirt im Platinerz vor, und zwar im kolumbischen zu 10, theils mit Iridium verbunden in dem sogenannten Osmium-Iridiumerz. Man gewinnt es theils aus dem beim Auf-

462 Darstellung und Eigenschaften des Osmiums, Oxyde desselben.

lösen des Platinerses in Königswasser bleibenden Rückstand, theils aus obigem Ers, vergl. das beim Iridium Gesagte. Das bei dem angegebnen Prozels überdestillirte, von der Ammoniakslüssigkeit ausgenommene Osmiumoxyd wird nun bei einem Zusatz von Salzsäure durch Quecksilber zerlegt, der entstandne Niederschlag, ein Gemeng von einsachem Chlorquecksilber, Osmiumamalgam und lausendem Quecksilber, wird in einem Reductionsapparat, während ein Strom VVasserstossgas hindurchströmt, erhitzt, wubei das Osmium als ein poröses Pulver zurückbleibt. Oder man bereitet sich eine Verbindung von Sesquioxydul und Ammoniak, übergielst dieselbe mit Salzsäure, "trocknet die Flüssigkeit ein, und erhitzt die Masse mit Salzsäure, "trocknet die Flüssigkeit ein, und erhitzt die Masse mit Salmiak gemengt.

Das auf erste Art erhaltne Osmium erscheint, wie schon gesagt, als ein schwarzes, poröses Pulver, nach der zweiten Methode dargestellt als eine graublaue, zusammenhängende, poröse Masse, stark metallglänzend, wie das Osmium-Iridiumerz, spec. Gewicht des lockern ungefähr 10,0; löst sich in gewöhnlicher Salpetersäure langsam, in rauchender Säure in der Wärme sehr leicht, auch in Königswasser vermöge vorhandner Salpetersäure, nach hestigem Glühen ist es jedoch nicht mehr auslöslich. Im sein zertheilten Zustand entzündet es sich beim Glühen an der Lust, nicht so im dichtern Zustand.

Osmiumoxydul, Protoxide d'osm., Pr. of osm., durch Zersetzung der Verbindung des einsachen Chlorosmiums - Chlorkalium mittelst Kali; ein dunkelgrun-schwarzes Hydrat, enthält noch etwas Kali, löst sich langsam in Säuren mit schwarzgrüner Farbe auf, auch in Aetzkali, detonirt mit brennbaren Körpern erhitzt; besteht aus 92,56 Osm. und 7,44 Sauerst. — Osmiumsesquioxydul, Deutoxide d'osm., D. of osm., gewinnt man durchs Auslösen des höchsten Oxyds von Osmium in Ammoniak, wenn dieses in großem Ueberschuß vorhanden ist. Ein dunkelbraunes, in Wasser unlösliches Pulver, enthält noch etwas Ammoniak gebunden, zersetzt sich trocken beim Erhitzen mit Aufbrausen, giebt mit Säuren einfache und Doppelsalze, besteht aus: 89,24 Osm. und 10,76 Sauerst. — Osmium oxyd, Tritoxide d'osm., Tr. of osm., durch Zersetzung des Doppelt Chlorosmiums + Chlorkalium durch ein wenig kohlens. Natron. Das Hydrat sieht schwars aus, enthält oft noch etwas Kali, was nicht durch VVasser, aber durch verdünnte Salzsäure weggenommen werden kann, löst sich nicht in Säuren auf, obschon es Osmiumoxydsalze giebt, die auf eine andere VVeise dargestellt werden; besteht aus 86,15 Osm. und 13,85 Sauerst.

Os mi umbioxyd, Peroxide d'osm., Per. of osm., erhält man durchs Verbrennen des Metalls, oder durchs Behandeln der Oxyde oder Chlor-doppelverbindungen mit Salpetersäure in der VVärme. Es ist flüchtig, verbreitet sich dampssörmig, riecht unangenehm, greist die Lungen an, macht Husten, Entzündung der Augen und anderer zarten Gebilde, sublimirt sich in weißen glänsenden Krystallen, die geschmolzen eine krystallinische Masse bilden, welche theils farblos, theils gelblich aussieht;

löst sich sehr langsam in VVasser auf, in Alkohol und Aether, die Lösungen sind farblos, letztere beiden Flüssigkeiten bedingen aber eine Selbstreduction des Oxyds; Talg, fette Oele zur wäsrigen Auflösung hinzugesetzt, nicht so Alkohol und Aether, bedingen gleichfalls eine Reduction. Es besteht aus 75,67 Osm. und 24,33 Sauerst. VVenn man Osmium heiß macht und den Dampf des so gebildeten Bioxyds in eine VVeingeistslamme leitet, so fängt diese an eben so hell zu leuchten, wie die Flamme vom ölbildenden Gas, indem der Sauerstoff des Oxyds an den VVasserstoff der Flamme tritt, wodurch Kohlenstoff und Osmium ausgeschieden werden, welche das lebhafte Leuchten bedingen.

Schwefelosmium, Sulfure d'osm., S. of osm., die Auflösungen sämmtlicher Chlorverbindungen des Osmiums werden durch Schwefelwasserstoffgas gefällt; die Niederschläge sind braungelb, schwarz, lösen sich in Wasser, in ätzenden und kohlens. Alkalien, in Salpetersäure auf. - Chlorosmium, Protochlorure d'osm., Pr. of osm., durch unmittelbare Verbindung des Metalls mit Chlorgas bei mässiger VVärme; grüne nadelsörmige Krystalle, löst sich in wenig Wasser leicht auf, wird aber von einer grö-Isern Menge desselben zerlegt, besteht aus 73,75 Osm. und 26,25 Chlor. — Anderthalb Chlorosmium, Deutochlorure d'osm., D. of osm., ist noch nicht isolirt worden. - Doppelt Chlorosmium, Tritochlorure d'osm., Tr. of osm., durch directe Vereinigung des Metalls mit trocknem Chlorgas gewonnen, gleichzeitig mit dem einsachen Chlorosmium; dunkel zinnoberrothe Krystallnadeln, welche sich mit gelber Farbe in sehr wenig Wasser lösen, beim Zusats von mehr Wasser färbt sich die Auflösung zuerst grün, und zersetzt sich dann sehr bald in Bioxyd, Salzsäure und metallisches Osmium. Es besteht aus 58,44 Osm. und 41,56 Chlor.

Berzelius über das Osmium und seine Verbindungen, in P. A. Bd. 13. S. 527. Bd. 15. S. 208.]

Drei und dreissigstes Kapitel.

Vom Tellurium.

[Das Tellurium wurde 1782 von Müller v. Reichenstein in einem Siebenbürgner Erz entdeckt, allein erst 1798 von Klaproth genauer bestimmt, und die Eigenthümlichkeit festgestellt. Es kommt nicht häufig, theils gediegen, theils mit Gold, Silber, Blei, VVismuth verbunden vorzugsweise in Siebenbürgen vor. Das gediegne Tellur findet sieh in säulenförmigen Krystallen, krystallinischen Massen und eingesprengt, von blättriger Textur, metallglänzend, zinnweiß ins Silberweiße, auf Gängen mit Eisenkies, Blende, Bleiglanz. Nach Klaproth enthält es 7½ Eisen und ½ Gold.

464 Tellur, Darstellung, Eigenschaften, Legirungen, Tellursüure.

Das Metall erhält man durch eine siemlich verwiekelte Scheidung aus den Tellurerzen. Man löst ein solches in Königswasser auf, setzt viel VVasser zur Auflösung, um unreine Tellursäure niederzuschlagen, welche sodann in hydrothions. Schwefelammonium gelöst wird; letzteres nimmt, bis auf Gold, alle andern — elektr. Metalle nicht auf. Die Auflösung wird sodann durch eine Säure niedergeschlagen, und um das Tellur vom Gold zu scheiden, mit Salpeter oxydirt, wodurch schwefels, und saures tellurs. Kali, nebst arseniks, und selens. Kali sich bilden. Durch Auszichen mit VVasser werden die letztern entfernt, das tellurs. Kali bleibt dagegen in VVasser unauflöslich zurück; dieses wird mit kohlens. Kali geschmolzen, und dadurch in VVasser, mit Hinterlassung alles Goldes, löslich. Hierauf präcipitirt man das Tellur metallisch mittelst schwefliger Säure.

Das Tellur besitzt eine weißgraue Farbe, ist stark glänzend, von blättrigem Gefüge, spröde, lässt sich leicht pülvern, specis. Gewicht 6,1379 Magnus, schmilzt bei einer Temperatur zwischen dem Schmelzpunkt des Bleies und Spießglanzes, kocht bei größerer Hitze und lässt sich destilliren, leitet die Elektricität unter allen Metallen am schlechtesten, löst sich in conc. Schweselsäure ohne Veränderung aus.

Tellurlegirungen.

1

Tellurblei, gemengt mit Tellurgold, Schweschlei, Blättererz, Nagyager-Erz, in geraden vierseitigen Säulen, in krystallinischen Massen, in Blättchen von bleigrauer Farbe, wenig absärbend, stark metallglänzend, specis. Gewicht 7,0 bis 8,9; auf Gängen im Uebergangsgebirge mit Quarz, Braun-, Bitter-, Eisenspath, Blende, zu Nagy-Ag in Siebenbürgen; auch am Ural mit etwas Tellursilber. — Tellurwismuth von Deutsch-Pilsen in Ungarn, v. Born's Wasserbleisilber. - Tellurwismuth + Selenwismuth, von Tellemarken in Norwegen. - Tellursilber in Sibirien. — Tellursilberblei, Weisstellurerz, in kleinen säulenförmigen Krystallen, eingesprengt, glänzend, silberweiß ins Messinggelbe, Röthlich-aschgraue, auf Gängen zu Nagy-Ag. - Tellursilbergold, Schrifttellur, Aurum graphicum, wegen der Aehnlichkeit des Ansehens der Krystallisation mit orientalischen Schriftzugen; in nadelförmigen Krystallen, oft mit einander verbunden, in Blättchen, eingesprengt, von blättrigem Gesüge, Metallglanz, specis. Gewicht 5,7 bis 5,8, lichte stahlgrau von Farbe. Findet sich auf Gängen in einem Porphyrgestein, begleitet von Quarz, Blende, Schweselkies, Fahlerz, 20 Offenbanya in Siebenbürgen.

Tellursäure, Acide tellurique, Telluric acid, erzeugt man durchs Verbrennen des Metalls an der Lust; es brennt mit einer blauen, an den Kanten grünen Flamme, giebt einen dicken, weissen Rauch, der einen schwach säuerlichen Geruch besitzt; auch durchs Auslösen des Metalls in Salpetersäure und gelindes Glühen der erhaltnen zur Trockne abgedampsten Verbindung kann man die Tellursäure darstellen. Die-

selbe sieht weiß, nach dem Schmelsen strohgelb aus, letztere hat einen strahligen Bruch, verstüchtigt sich leicht, besteht aus 80,13 Tell. und 19,87 Sauerst.; sie verbindet sich mit Säuren zu Salzen, welche farblos sind, von Alkalien weiß präcipitirt, der Niederschlag löst sich aber wieder in einem Ueberschuß des Alkalis auf, von Schweselwasserstoffgas schwarz, von hydrothions. Schweselammonium nicht niedergeschlagen werden. Die Tellursäure giebt mit Basen tellursaure Salze, Tellurates.

Tellurwasserstoffgas, Hydrotellursäure, Gas acide hydrotellurique, Hydrotelluric acid, von Ritter 1808 entdeckt, wird durchs Auslösen einer Legirung des Tellurs mit Zinn oder Zink in Salzsäure dargestellt. Dasselbe ist farblos, riecht ganz wie Schweselwasserstoffgas, röthet Lackmuspapier, verbrennt mit einer bläulichen Flamme, Produkt Wasser und Tellursäure, wird vom Wasser verschluckt, welche Auflösung farblos ist, sich aber in Berührung mit dem Sauerstoff der Luft, mit Chlor zersetzt, im erstern Fall wird sie von sich absetzendem Tellur braun, ganz eben so wie Schweselwasserstosswasser von sich abscheidendem Schwesel weiselich wird. Das hydrotellursaure Gas enthält 97 Tell. und 3 Wasserstoff, schlägt aus Metallauflösungen, dem Schwefelwasserstoffgas analog, unter Wasserbildung Tellurmetalle nieder. — Schwefeltellur, Sulfure de tell., S. of t., soll in 2 Verbindungen existiren, die mit wenig Schwesel stahlgrau, die mit mehr S. bleisarben. Schwefeltellur verbindet sich mit + elektr. Schweselmetallen zu hellgelben, auch sarblosen, oft krystallisisbaren Verbindungen. - Chlortellur, Protochlorure de tell., Chl. of t., auf directem VVeg, eine schwarze Masse, giebt einen violetten Dampf, wie Jod, sieht VVasser an, wird durch Wasser in Salzsäure, Tellursäure und Tellur serlegt. - Doppett Chlortellur, Deutochlorure de t., D. of t., auf directem Weg unter Lichtentwickelung erhalten, eine weiße, leicht schmelz- und sublimitbare Masse, welche durch Wasser in eine basische Verbindung zersetzt wird.]

Vier und dreissigstes Kapitel.

Vom. Spielsglank.

Das Spiessglanz oder Spiessglas, Antimoine, Antimony, (Stibium), lehrte Basil. Valentinus im 16ten Jahrhundert aus dem Schweselspiessglanz abscheiden, letzteres ist viel länger gekannt, da es schon von den Völkern des Alterthums gebraucht wurde. (Der Name Antimonium soll aus dem 8ten Jahrh. abstammen.)

Das Spiessglanz kommt vor:

[Gediegen, in regelmässigen Oktaëdern, Rhomben-Dodekaëdern, auch traubig, kuglig, nierförmig, von starkem Metallglans, sinnweiss, specif.

Gewicht 6,5 bis 8; findet sich auf Gängen im Urgebirge mit andera Spielsglanzerzen, Arsenik-, Kobalt-, Silber- und Bleierzen, so in Fraukreich zu Allemont (Deptmt. d'Isère), am Harz bei Andreasberg, in Ungarn, Schweden. — Mit Nickel legirt im Nickelspielsglanzerz, welches aus Doppelt Schweselnickel und Doppelt Spielsglanznickel besteht; es kommt derb und eingesprengt vor, von blättriger Textur, Bruch uneben kleinkörnig, metallglänzend, schwärzlich-bleigrau ins Stahlgraue, kommt auf Eisenstein- und Bleiglanzgängen vor, begleitet von Kupsererzen, Spatheisenstein, Bleiglanz, Blende, Speilskobalt; so im Regbzk. Arnsberg im Siegenschen unweit Gosenbach, Eisern, Altenbaudenberg, VVillnsdorf etc. — Spielsglanzsilber, siehe beim Silber. — Arsenikspielsglanz, Antimoine testace, zu Allemont in Frankreich.]

Das wichtigste Spielsglanzerz ist das Grauspielsglanzerz, Antimonglanz, Antimoine sulfuré, grey Antimony-ore; es kommt krystallisirt ver, Grundform ein rhombisches Oktaëder, häufig nadelförmig, in krystallinischen Massen von blättriger Textur ins Breit- und Schmalstrahlige übergehend, auch dicht, stark glänzend, Metallglanz, stahlgrau ins Bleigraue, auch schwarz, specif. Gewicht 4,13 bis 4,6. Kommt auf eignen Gängen (Lagern) im Gneis und Thonschiefer vor, auf Silber- und Goldgängen im Ur- und Uebergangsgebirge, mit Quarz, Schwer-, Flusund Kalkspath mit Spiessglanz-, Silber-, Kupfer-, Blei-, Arsenik-, Eisen-, Zinkerzen, gediegnem Gold; im preussischen Staat im Regbzk. Arusberg*), Casparigrube zwischen dem Hof Wintrop und dem Dorf Untrop, eine Stunde von Arnsberg, - Gebirgsgestein Kalkstein, Thonschiefer -: Grube Unverhofft Glück bei Nuttlar, Kreis Meschede, - Gebirgsgestein, Schieferthon; im Regbzk. Coblenz **), Kreis Adenau, bei dem Dorf Brück auf dem linken Ahrufer, im Grauwackenschiefer. Am Unterhan zu Wolfsberg, in der Grafschaft Stollherg Rossla, Regbzk. Merseburg, in gemeinem Quarz, mit Federerz, Spiessglanzocker. Ferner in Baden bei Wittichen, Wolfach, am Harz, bei Freiberg, in Böhmen, Salzburg, in Ungarn zu Dobschau, Felsö-Banya, Magurka, Kremnitz, Schemnitz; in Frankreich zu Malbosc bef Allais (Deptmt.-d'Ardèche), Dèze (Lozère), Ally und Mercoeur (Haute-Loire), Auzat (Pay-de-Dome), Portès, St. Florent, Anjac (Gard), außerdem zu Allemont (Isère) und auf einer Grube in dem Deptmt. Arriège. In Savoyen, Sardinien, Sicilien, Toskana, in England, Cornwall, Schottland, Nordamerika, Mexiko.

(Die mamigsaltigen Verbindungen des Schweselspiessglanzes mit andern Schweselmetallen sollen weiter unten angesührt werden.)

Rothspiessglanzerz, Spiessglanzblende, Antimoine rouge, Ant. oxidé sulfuré, red Antimony-ore, kommt theils in nadelformigen Kry-

^{*)} K. A. f. B. u. H. Bd. 8. S. 272. Bd. 16. S. 54. **) Das. Bd. 16. S. 44.

Ausbringen des Schweselspiessglanzes aus d. Grauspiessglanzerz. 467

stallen vor, Gefüge strablig-fasrig, durchscheinend zinnoberroth, undurchsichtig kirschroth, Diamantglanz; sindet sich auf Gängen im Urgebirge
mit Spiessglanzerzen, Eisenkies, zu Horrhausen Regbzk. Coblenz, in Ungarn, Sachsen, Frankreich. — Hieher gehört auch das Zundererz. —
Spiessglanzocker und Spiessglanzblüthe, von beiden siehe bei
den Oxydationsverhältnissen des Spiessglanzes.

Ausbringen des Schweselspiessglanzes aus dem Grauspiessglanzerz *). Die älteste Methode, aus dem Grauspiessglanzerz das Schweselspiessglanz, oder, wie es im Handel heist, Rohes Spiessglanz, Antimoine eru, crude Antimony, Antimonium crudum, zu gewinnen, ist ganz einfach und wird in Ungarn ausgeübt, sie besteht darin, dass man in einen geräumigen Topf, welcher im Boden durchlöchert ist, die Erzstücke schüttet, denselben auf einen zweiten, kleinern stellt, so dass er in die Mündung genau einpasst und etwas hineinragt. Letzter wird in die Erde eingesetzt, erster mit einem gut schließenden Deckel bedeckt, durch umgelegtes Feuer erhitzt, wodurch das Schweselspiessglanz absaigert und im untern Topf einen Saigerkuchen bildet, während im obern Gesäs die Gangart mit wenig Schweselspiessglanz zurückbleibt. Mann kann solcher Saigergefalse mehrere auf einmal in einem dazu vorgerichteten Flammoder Reverberirosen erhitzen; solche Ocsen sind von mehrern angegeben worden, von Scopoli, Genssanne u. a. m. Ein solcher ist zu Anglebas, (Deptmt. Pay-de-Dôme), zu La-Licouln (Haute-Loire) ausgesührt, er salst 75 Saigergestalse, pots de charge, in Form eines abgestutzten Kegels, von 19 pariser Zoll Höhe, oben 11, unten 8 Zoll Weite im Lichten; der Boden hat 5 Lücher von 1/2 Zoll Durchmesser; die Untergesässe, pots à boulet, haben eine kuglige Form, sind 9 Zoll boch, haben im mittlern Durchmesser ihrer größten Weitung 10, oben, wo sie offen, und unten am Boden nur 8 Zoll. Jeder Saigertopf erhält gegen 40 Pfd. Erz, 🕏 reiches, 3 mit Gangart gemengtes, 3 armes Erz, ersteres wird zu unterst, letzteres zu oberst geschüttet. Während der ersten Stunde giebt man gelindes Feuer, um das Zerspringen der Erzstücke zu mässigen, sodann wird es allmälig bis zur 4ten Stunde verstärkt, in den beiden letzten Stunden vermindert man die Hitze wieder, um die Verslüchtigung des Metalls zu vermindern; nach 6½ Stunden ist die Arbeit beendet 24 bis 30 Stunden sind die Gefässe genug abgekühlt, um aus dem Ofen genommen werden zu können; jeder Topf enthält einen Kuchen, boulet,

^{*)} Héron de Villesose Richesse mineral etc. Tom. 3. p. 505. — Lampad. Allgem. Hüttenk. Theil 2. Bd. 3. 8. 161. — Jabin über die Gewinnung und Zugutemachung des Grauspiessglanzerzes von Malbosc, in den A. d. M. II série, Tom. 1. p. 1. in K. A. f. B. u. H. Bd. 18. S. 158. — Berthier in den A. d. M. Tom. 3. p. 555.

von 20 bis 24 Pfd. am Gewicht, so dass gegen 50% an Schweselspießglanz aus dem Erz gewonnen werden; der Holzausgang beträgt auf 3,000 Pfd. Erz 15 bis 16 Kubiksuls Birkenholz, allein die irdnen Gesässe machen wegen ihrer Zerbrechlichkeit eine bedeutende Ausgabe, da sie selten mehr als zwei Saigerungen aushalten, ja ost schon bei der ersten Anwendung zerspringen; man rechnet, dass wenigstens die Hälste der Töpse jedesmal verloren geht, wohl selbst 3. — Nach andern Mittheilungen bedient man sich der Steinkohlen zum Anseuern, besetzt jeden Tiegel mit 15 Kilogramme, und gewinnt an 41%.

Um diesen beträchtlichen Kostenauswand zu beseitigen, schlug Lampadius vor, gusseiserne Röhren anzuwenden, welche sast horizontal, wenig nach vorn geneigt, in einen Flammosen, ähnlich dem Wismuthsaigerosen, gelagert werden könnten. Nach von Funck *) zu Linz a. Rh. angestellten Versuchen waren aber gusseiserne Röhren nicht brauchbar, da sie bald durchlöchert wurden, und das Schweselspielsglanz siel nicht strahlig aus, was man im Handel verlangt.

Beschreibung des auf Tasel XII in den Figuren 10 bis 12 dargestellten Spiessglanzsaigerosens von Malbosc, im Dptmt. d'Ardèche. Figur 10 Grundriss in der Höhe der Zuglöcher g,g, nach der punktirten Linie EF Fig. 11; Fig. 11 senkrechter Durchschnitt nach der punktirten Linie AB Fig. 10; Fig. 12 senkrechter Durchschnitt nach der punktirten Linie CD Fig. 10. In allen Figuren bezeichnen gleiche Buchstaben gleiche Gegenstände. a, b, c 3 Roste in einer gleichen Höhe über der Hüttensohle, 1,35 Mètre lang, 0,27 M. breit; zwischen diesen sind zwei rechtwinkliche, quer durch den ganzen Ofen hindurchgehende, Bühnen d, e, deren Sohle 0,3 M. über der Hüttensohle liegt. Sie sind durch 2 Mauern von den 3 Feuerplätzen getrennt, die Mauern haben aber je 3 Oeffnungen f, g, h, die abwechselnd angebracht sind, durch welche die Flammen spielen können. Die Enden dieser Bühnen sind mit eisernen Thüren k, k verschlossen, in denen Schaulöcher ausgespart sind. In jeder Bühne sind 2 konische Tiegel m, n aus Gusseisen, in welche das absaigernde Schweselspielsglanz tropst. Die Höhe derselben 03,0 bis 0,35 M., die obere Weite 0,25, die untere 0,15, die Stärke 0,01; sie sind mit Lehm beschlagen, damit das Antimon nicht ankleben kann, stehen auf eisernen, mit 4 Rädern versehenen Gestellen, die angegossne Oebsen haben, um sie aus den Bühnen herausziehen zu können. beiden Bühnen sind mit Platten aus seuersestem Thon p, q bedeckt, die zugleich die Grundlage für die vertikalen Cylinder r, s abgeben, welche gleichfalls aus demselben Thon angesertigt sind. Die Platten sind gegen die Mitte zu etwas gebogen, um das untere Ende der Saigerröhre aus-

^{*)} K. A. f. B. u. H. Bd. 13. S. \$0.

Beschreibung des Spiessglanzsaigerosens zu Malbosc.

zunehmen, und haben bei t ein kleines Loch, durch welches das abgesaigerte Antimon in die Tiegel herabsliesst.

Die Saigerröhren sind konisch, der Durchmesser ist oben im Liehten 0,25, unten 0,20, die Länge über einen Mètre, die Stärke 0,015; sie haben am untern Ende Ausschnitte v, von 0,07 bis 0,12 M. Höhe, welche nach Außen gekehrt sind, so dass man von der vordern und hintern Seite des Ofens zu denselben durch kleine konische Oeffnungen x, x in den Wänden gelangen kann. Dieselben sind während der Arbeit mit Thonpfropsen geschlossen, und werden nur dann geöffnet, wenn man mit Kratzen die Gangarten und Schlacken herauszichen will. Die Saigerröhren geben durch das Osengewölbe y, y hindurch, aber so, dass die Aussparungen im Gewölbe weiter sind, als die Röhren; sie sind oben mit Thoudeckeln z, z geschlossen; l, l der mittelste Theil des Osengewölbes, unmittelbar über dem mittelsten Rost, tonnensörmig gewölbt, so dass beide Gewölbe zusammen ein Kreuzgewölbe bilden. Die Flamme, nachdem sie die Saigerröhren von allen Seiten umspielt hat, geht durch 3 Oessnungen und Füchse nach dem Schornstein z', der gegen 4 M. hoch ist, o eine Ocssnung, o' die beiden andern, die mit Schiebern versehen sind. An der Vorderseite des Osens ist ein Rauchfang d'angebracht, um die Spiessglanzdämpse abzusühren, welche sich beim Ausziehen der Gangarten und Schlacken entwickeln; ein anderer c' beginnt über e', c', wo das Besetzen der Saigerröhren stattfindet; eine Mauer l' theilt den Rauchsang in 2 Hälften, so dass die Arbeiter, die auf der einen Seite arbeiten, nicht durch die Dämpfe der andern Seite leiden. Diese Mauer verbindet augleich den vordern Rauchsang d' mit dem Schornstein z'. g'g' und h'h' eiserne und hölzerne Tragebalken und Schienen zur Besestigung der Rauchsänge. b', b' Gewölbe an beiden Seiten des Ofens, die sich von Außen nach Innen verengen und mit genau passenden Vorsetzplatten a' verschlosgen sind. Sie dienen dazu, um in vorkommenden Fällen nachsehen zu können, welcher von beiden Cylindern beschädigt ist, um ihn, wenn es möglich ist, auszubessern.

Jeder Cylinder wird mit ungefähr 500 Pfd. Erz (222 Kilogramme) besetzt, welches vorher auf dem Ofengewölbe abgewärmt worden; binnen kurzem fängt das Schwefelspielsglanz an absussiesen, und erscheint blau von Farbe; sobald keine Absaigerung mehr stattsindet, werden durch die seitlichen Oessnungen viv die Schlacken entsernt, und von oben eine neue Ladung ausgegeben. Die mit Lehm ausgestrichnen eisernen Tiegel läst man zu voll werden, dann zieht man sie aus der Gasse in den Bühnen, lässt sie erkalten, und nimmt die Kuchen heraus, die ungefähr 40 Kilogramme wiegen. Alle 3 Stunden erfolgt das Besetzen, bei gutem Gang des Aussaigerns erhält man an 100 Pfd. Schwefelspielsglanz in der Stunde; die Cylinder halten durchschnittlich 3 Wochen aus, mitunter auch wohl 40 Tage. Die ersten Versuche lieserten etwa 40% an Schweselspielsglanz als Ausbeute, man will aber jetzt schon an 50% ausbringen.

Dieses Schmelzversahren zeichnet sich durch geringern Verbrauch an

470 Ausbringen des Schweselspiessglanzes und Spiessglanzes.

Brennmaterial, wohlseilere Arbeitslöhne, vollständigeres Absaigern aus, so dass in den Schlacken weniger zurückbleibt, durch geringere Hüttenund Generalkosten.]

Statt der Gefässösen, der Tiegel, Cylinder hat man auch Flammheerde angewendet, so in früherer Zeit zu Ramée in der Vendée; Gälet de Laumont hat die Verfahrungsart beschrieben. Der Flammofen war rund, hatte ein flaches Gewölbe, eine nach der Mitte geneigte Heerdsolde, aus schwerem Gestübbe geschlagen; das geschmolzne Schweselmetall floss durch einen Abstich vom tiefsten Punkt des Sampss nach einem Stichheerd ab. Täglich fanden 3 Schmelzen statt, im Winter 2, welche 600 Kilogramme, an 12 Centner, Schweselspiessglauz lieserten, an Brennmaterial wurden 34's pr. Kubiksuls Reissholz verbraucht. Diese Verfahrungsart erscheint äußerst zweckmäßig, weil man die Arbeit am besten übersehen kann, und den Gang in der Gewalt behält; zwar dürfte ziemlich starke Verslächtigung stattsinden, allein auch bei der Arbeit mit Cylindern sind Verluste durch Verflüchtigung, durchs Zerspringen etc. nicht zu vermeiden, dafür werden alle Kosten für Gefässe erspart. Endlich übertrisst die Produktion auf dem Flammheerd bei weitem die der Gefälzöfen.

Bei uns ist ein solches Verfahren in neuester Zeit in Betrieb gekommen, und der Apotheker Funck in Linz a. Rh. nebst Genossen erhielten 1828 ein Patent auf die Zugutemachung von Spießglanzerz auf
Flammheerden, welches Verfahren, gleich wie das der Darstellung des
Metalls aus dem Erz in Flammösen, mit dem besten Ersolg auf der Linzer Spießglanzhütte ausgeübt wird.

Darstellung des Spießglanzes aus dem Schweselspießglanz oder dem Grauspießglanzerz.

Die Gewinnung des Spießglanzmetalls, gewöhnlich nach der alten Benennungsweise Spießglanzkönig, régule d'antimoine, regulus of autimony, genannt, geschah in frühern Zeiten nur im Kleinen in Tiegeln, erst später, als der Bedarf an diesem Metall bedeutend zunahm, fing man an, wohlfeilere Gewinnungsweisen zu versuchen.

a) Man fertigt spießglanzige Säure durchs Rösten des Schweselspießglanzes, welches in einem eigens construirten Flammosen, ähnlich dem Mennigebrennosen, bei niedriger Hitze verrichtet werden kann, während welcher dasselbe sleißig gewendet werden muß. Die Hitze darf nicht his zum Schmelzen steigen, sondern nur so mäßig sein, daß das Schweselspießglanz nicht einmal weich wird, weil es sonst zusammenbacken würde. Man erhält etwa 73% geröstetes Produkt, welches mit 70 nem Weinstein, oder mit Kohlenstaub, welcher mit einer Auslösung von kohlens. Natron getränkt worden, gemengt in irdnen Tiegeln redu-

cirt wird, wobei sich eine flüssige grüne Schlacke bildet; man gewinnt an 60 Theile Metall, solglich 44 bis 45% aus dem Schweselspielsglanz. Mittelst schwarzem Flus erhält man aus 100 Theilen geröstetem Schweselspielsglanz 77 Theile Metall. Allein alles so erhaltne Spielsglanz ist matt, bläulich, zerlegt das Wasser, weil es eine Legirung von Kalium mit Spielsglanz enthält, von welcher man es theils durch nochmaliges Schmelzen besreien kann, theils indem man schwesels durch nochmaliges Schmelzen besreien kann, theils indem man schweselspielsglanz mit Weinstein und Schweselspielsglanz mit Weinstein und Salpeter zusammenzuschmelzen, und das erhaltne Metall nochmals mit etwas kohlens. Kali zu schmelzen.

b) Man zerlegt das Schweselspiessglanz durch Eisen, Niederschlagsarbeit. Man macht in einem Tiegel eiserne rostfreie Nägel, klein geschrotnes Stabeisen rotliglühend, setzt dann doppelt so viel Sehwefelspielsglanz, oder 21 hinzu, läst alles hei gehörigem Feuer sliefsen. Man erhält im Kleinen 63,5 %, im Großen etwa 55 % eisenhaltiges Spießglanz, Régule d'antimoine martial, man giesst die slässige Masse in einen Eingus aus, worauf sich das Metall vom Stein (Schweseleisen) trennt. Um das in dem Metall enthaltne Eisen zu seheiden, schreibt man Salpeter vor, mit welchem man dasselbe umschmelzen soll, allein eine so kostspielige Prozedur dürste nicht anwendbar sein. - Nach Berthicr *) ist folgendes Verhältnifs besonders günstig fürs Ausbringen von möglichst vielem Metall: 100 Schwefelspiessglanz, 60 Hammerschlag, 45 bis 50 kohlens. Natron, 10 Kohlenpulver, hievon erfolgen 65 bis 67 % Metall, allein da die große Menge des Natrons durch die Schlackenbildung verloren geht, indem man es aus diesen nicht wieder zu Gute machen kann, so bleibt diese Methode immer kostspielig. Das kohlens. Natron wirkt hier in der Art, dass es auf Kosten eines Antheils Schwefelspiessglanz zu Schweselnatrium wird, welches sich mit dem übrigen Schweselsp. zu einem Schweselsalz verbindet, während eine Portion Metall sich abscheidet. Aus diesem flüssigen Schweselsalz (Spiessglanzleber) scheidet dann das Eisen durch Niederschlag das Spielsglanz metallisch ab. Um daher die Bildung von Spiessglanzleber wohlseil zu veranlassen, schlägt Berthier vor, Glaubersalz, d. i. schwesels. Natron, und Kohle anzuwenden, welche in der Schmelzhitze Schweselnatrium liefern; er rathet 100 Theile Schwefelspiefsglanz mit 42 metall. Eisen 10 Glaubersalz und 2 Kohle zu beschicken, bei der Schmelzung sollen 60 bis 61 0 Metall erhalten werden. Endlich bemerkt derselbe noch, dass es eines Versuchs werth sei, da Schweselspiessglanz bekanntlich

^{*)} K. A. S. B. p. H. Bd. 11. S. 39.

durch Wasserstoffgas bei mäßiger Hitze den Schwefel verliert, zu probiren, Schwefelspießglanz mit Kohlengas in der Art zu behandeln, daß man Steinkohlen und Schwefelspießglanz in irdnen stehenden Röhren der Hitze aussetzt.

Daß man aber auch auf Flammheerden Spießglauzmetall und zwar aus dem Grauspießglanzerz, ohne vorgängige Aussaigerung des Schweselspießglanzes, nach einer Auf bereitung durch Pochen und Scheiden gewinnen könne, geht aus einer Bemerkung von Jabin hervor, welcher auführt, daß auf eine solche Weise, aber ohne nähere Angaben, aus Spießglanzerz das Metall in Frankreich zu Clermont geschieden werde. Auß eine ähnliche Art verlährt auch Funck, dessen Patent bereits oben Seite 468 angestührt worden ist *).

Will man das Spielsglanz eisenfrei haben, an kann man es mit (Spielsglanzoxyd) spiessglanziger Säure schmelten, wodorch das Eisen sich oxydirt, das Spielsglanz aber reducirt. Im Kleinen kaun man sich aus Spielsglanzonyd mittelst VVasserstoffgas, desgleichen aus Schwefelspielsglanz durch dieselbe Gasart reines Metall darstellen. - Sehr häulig euthalt das Schwefelspieliglans auch Schwefelarsenik, und dann ist auch in dem Spiefsglanz Arsenik enthalten, dieses läfst sich aber nicht durche Schmelnen entfernen. Man entdeckt es, wenn man ein Stückehen Spielsglans auf einer Kohle vorm Lötbrohr behandelt, durch den knoblauch-Abulichen Geruch; oder man mengt das fein verriebne Metall mit dem dreifachen Gewicht getrockneten, reinsten Salpeter, und trägt das Gemeng in einen glübenden Tiegel zum Verpussen ein; es bildet sich dabei spielsglanzigs, und spielsglanzs. Kali, außerdem aber auch arsenika. Kali, welches beim Uchergießen der Masse mit lauwarmen Wasser sich lost, und mit salpeters. Silberoxyd einen brauprothen Niederschlag giebte 1829 wurden nach officiellen Angaben in dem rheinischen Oberbergamtadistrikt 1444 Centuer Spielsglanzmetall dargestellt; in Frankreich 1826 917 metrische Gentner Schwefelspielsglans.]

Das Spielsglanz, regulus antimonii, hat eine zinnweiße Farbe, niemlich starken Glanz, ein atrahlig-blättriges Gefüge, zeigt auf der Oberfläche der Güsse einen schönen, vielstrahligen, erhahnen Stern (recht schön das Spielsglanz der Linner Hütte), Krystallsorm ein regelmäßiger Oktsöder oder Rhombendodeksöder, specif. Gewicht 6,7 bis 6,8, ist nicht eben bedeutend hart, aber so spröde, daß es sich leicht pulveraläst. Es dehnt sich von 0° bis 100° erwärmt um 0,0010833 = 1/3 aus. Smeaton, schmilzt bei 432°, bei schwacher Rothglühhitze, verstächtigt sich in verschloßnen Geststen, vor dem Lustzutritt geschützt, nicht leicht

[&]quot;) Einige Notisen über die ersten Versuche von Fusck finden sich K. A. f. B. u. H. Bd. 13. 8, 383.

verbrennt aber an der Lust erhitzt leicht, und verstüchtigt sich als Oxyd in Gestalt eines weißen Rauchs. — Man gebraucht das Spießglanz hauptsächlich zur Versertigung verschiedner Metalllegirungen, welche mancherlei Anwendung in den Gewerben sinden, auch wohl zur Darstellung von Arzneimitteln.

Legirungen des Spiessglanzes.

Mit Kalium, Natrium kann man Spiessglanz sehr leicht legiren, wenn man das Metall oder Schweselspiessglanz mit vielem Weinstein, oder saur. weinsteins. Natron, schmilzt; die so gewonnene Legirung zerlegt, vermöge ihres Gehalts an Kalium oder Natrium, das Wasser, entwickelt Wasserstossgas, und das erzeugte Kali oder Natron giebt sich durch Reaction des Wassers zu erkennen. Fein zertheiltes, mit Kohlenstaub innig gemengtes, kaliumhaltiges Spiessglanz besitzt pyrophorische Eigenschaften.

[Mit Mangan hat man Spiessglanz nicht verbinden können; mit Zink giebt es eine harte, spröde Legirung, dem Stahl in Farbe nahe kommend, deren specis. Gewicht geringer ist, als es der Berechnung nach sein sollte. — Mit Kobalt giebt es eine Legirung von einer matten, eisengrauen Farbe; mit Nickel eine weisse, spröde Legirung.]

Mit Eisen scheint sich Spießglanz in allen Verhältnissen verbinden zu können, die Legirung ist hart, spröde, weiß; das Eisen wird viel leichtslüssiger, roheisenartig, wogegen das Spießglanz härter und strengslüssiger wird. Eisen, welches bei einem Zusatz von ungefähr 1 g Spießglanz gefrischt wurde, war dadurch ungemein verdorben, mehr als durch Zinn, es war sehr brüchig, ließ sich kalt sehr leicht zerschlagen, war auch rothbrüchig. Die Analyse ergab einen Gehalt von 0,23 g Spießglanz.

Mit Ble i. Spiesglanz ertheilt dem Blei, mit welchem es sich in sehr mannichsaltigen Verhältnissen zusammenschmelzen lässt, Härte. Gleiche Theile beider geben eine poröse, spröde, klingende Legirung; mit 2 Theilen Blei eine dichte, streckbare Mischung, aus welcher man in England Flötenklappen versertigen soll (?); mit 12 Theilen Blei eine sehr streckbare Legirung, aber doch härter als Blei. Das Metall, aus welchem die Lettern für die Buchdrucker gesertigt werden, ist eine Legirung von Blei mit ½ bis ½ Spiessglanz, je nach der Stärke derselben; nicht selten setzt man auch wohl etwas Wismuth (½ bis ½) hinzu, z. B. 10 Blei, 2 Spiessgl., 1 Wismuth; für Stereotypenplatten auch wohl etwas Zinn, ½ bis ½ Die Legirungen beider Metalle besitzen ein stets größeres specis. Gewicht, als die Rechnung nachweist, solglich ziehen sich beide bei der Verbindung zusammen.

Mit Zinn. Beide Metalle vereinigen sich sehr leicht; I Spielsglanz mit 4 Zinn giebt eine weiße dehnbare Legirung von geringerm specif. Gewicht, als nach der Berechnung es sein würde; eine Legirung aus gleichen Theilen beider Metalle ist wenig dehnsam; etwas Blei zugefügt macht die Masse noch mehr spröde. 10 oder 11 Theile Zinn und 1 Th. Spielsglanz, eine Composition für Leuchter, Knöpfe, sieht fast silberweiß aus, darf aber kein Blei enthalten, sonst wird sie blind, spröde. — Gleiche Theile Zinn, Zink und ‡ Spielsglanz sollen eine für Purapenstiefel brouchbare Legirung abgeben (?). — Für Falshähne empfiehlt man, und zwar für den massiven Theil eine Legirung von 4 Zinn und 1 Spielsglanz, für das Rohr aber 6:1 *).

Unter dem Namen Pewter verwendet man in England dreierlei Legirungen, eine für silberähnlich aussehende Tischgeräthe, plate pewter, welche aus 100 Theilen Zinn. 8 Spielsglanz, 2 Wismuth und 2 Kupfer besteht; eine andere aus Zinn und 17 Spielsglanz, endlich eine dritte, ley pewter, aus 4 Th. Zinn und 1 Th. Blei. — Queen's metal, aus 9 Zian, 1 Spielsgl., 1 Wismuth, 1 Blei, für Theekannen etc. — Britannia metal, aus gleichen Theilen Messing, Zinn, Spielsgl., Wismuth zusammengeschmolzen, und mit so viel Zinn versetzt, bis die Legirung die gehörige Farbe und Härte hat. — In Bezug auf die Gesundheitspolizei müchten Geräthe aus Pewter mit und ohne Wismuth nicht gleichgültig sein, indem Spielsglanz sich leicht oxydirt, und seine Salze Erbrechen erregen. — Zum Notendruck bedient man sich auch Legirungen aus Zinn und Spielsglanz, durch welches das Zinn mehr Härte bekommt; selbst die Zinngielser bedienen sich mitunter dieses Mittels das Zinn zu härten.

Mit Wismuth giebt Spießglanz in allen Verhältnissen Legirungen, welche spröde sind. — Mit Kupfer giebt Spießgl. zu gleichen Theilen eine sehr spröde Legirung von blassvioletter Farbe, blättrigem Gefüge, größerm specis. Gewicht, als die Rechnung angiebt. Wenig Spießglanz macht das Kupfer nur blassroth. — Mit Quecksilber verbindet sich Spießgl. ziemlich leicht in der Wärme, das Amalgam aus 1 Th. Spießgl. und 3 Th. Quecks. ist weich, leicht oxydirbar. — Mit Silber, eine solche Legirung kommt in der Natur vor, vergl. vorn Seite 366, kann auch künstlich dargestellt werden, sie ist spröde, in der Hitze leicht zersetzbar, das Spießglanz oxydirt sich, das Silber bleibt zurück.

Mit Gold. Beide Metalle verbinden sich äußerst leicht mit einander, ja sogar Spießglanzdämpse können, wie es bereits vorn Seite 425 von den Wismuthdämpsen angegeben worden ist, das Gold verderben,

^{*)} Férussac Bullet, d. scienc, technol. Tom. 14. p. 36.

indem die Legirung höchst sprüde ist; 1/20 Spießglanz reicht hin, um Gold sprüde zu machen; Gold mit 1/6 Spießgl. sieht schmutzig blaßgelb aus. Durchs Calciniren an der Lust wird alles Spießglanz oxydirt und verslüchtigt, Gold bleibt zurück, vergl. das beim Gold oben Seite 414 Gesagte. — Mit Platin giebt Spießgl. eine sprüde, harte Legirung, von seinkörnigem Bruch, stahlgrau, welche durchs Calciniren den größten Theil des Spießgl. abgiebt, allein die letzte Portion nur sehr allmälig entweichen läßt.

[1) Spiessglanzoxyd, Protoxide d'antimoine, Pr. of ant., kommt vor als Spiessglanzblüthe, VVeisspiessglanzerz, in nadelsörmigen Säulchen, zu Kugeln, Sternen gruppirt, derb, eingesprengt; Gesüge blättrig-strahlig, durchsichtig bis undurchsichtig, stark glänzend, Perlmutterbis Diamantglanz, weis ins Gelbe und Graue, specis. Gewicht 5,0 bis 5,6; sindet sich mit Grauspiessglanzerz zusammen und den Begleitern desselben in Ungarn, Böhmen, Baden etc.

Man erhält das Oxyd durchs Verbrennen des Metalls an der Luft, wobei ein bläulichweißes Licht gesehen wird, der weiße Rauch setzt weilse Krystallnadeln an, fleurs argentines, argentine flowers of ant.; am einsachsten durch Zerlegung des basischen Chlorspiessglanzes mittelst kohlens. Kali in der Siedhitze. Ein schmutzigweißes Pulver, welches brechenerregend wirkt, in der Rothglühhitze schmilzt, einen gelben Rauch ausstölst, beim Erkalten eine strahligkrystallinische Masse bildet; es ist in verschloßnen Gsfäßen, in denen es sich nicht höher oxydiren kann, flüchtig, sublimirbar, besteht aus 84,32 Spießgl. und 15,68 Sauerst., in Wasser sehr wenig löslich, oxydirt sich beim Glühen an der Luft zu spielsglanziger Säure, bildet mit Säuren die Spielsglanzsalze, welche einen ekelerregenden, metallischen Geschmack besitzen, Erbrechen verursachen, durch Schweselwasserstoffgas dunkel orange (seuerroth), ebenso von hydrothions. Schwefelmetallen der Alkalien niedergeschlagen werden, nicht von Cyaneisenkalium aus conc. Auslösungen; ihre Auslösungen werden durch viel Wasser getrübt, indem sich die neutralen Salze in saure lösliche und basische unlösliche scheiden, welche Zersetzung durch einen Zusatz von Weinsteinsäure vermieden werden kann. Das Oxyd verbindet sich auch nach Art einer Säure mit Alkalien und Erden zu salzartigen Verbindungen.

2) Spielsglanzige Säure, antimonige S., Deutoxide d'antim., Acide antimoineux, Stibious acid, antimonious ac., findet sich als Spielsglanzocker, als ein gelber Ueberzng auf Spielsglanzerzen, auch erdig, eingesprengt, auf Gängen mit Grau-Spielsglanzerz a. a. O.; man erzeugt diese Verbindung durchs Glühen des Oxyds an der Luft, wobei dieses Sauerstoff aufnimmt, oder durchs Glühen der Spielsglanzsäure, wodurch diese hihres Sauerstoffs abgiebt; auch durchs Rösten des Schwelelspielsglanzes, Spielsglanzasche genannt.

Ein weilses, geschmack- und geruchloses Pulver, in Wasser unlös-

lich, nur in der stärksten Osenhitze schmelabar, seuerbeständig, specis. Gewicht 6,525, besteht aus 80,13 Spielsgl. und 19,87 Sauerst., nimmt in der Glühhitze vorübergehend eine gelbliche Farbe au, giebt mit VVasser ein Hydrat, welches 5,26 % VVasser enthält, seuchtes Lackmuspapier röthet, in conc. Schweselsäure sich ein wenig, nicht in Salpetersäure, aber leicht in Salzsäure auslöst. Sie giebt mit den Basen spielsglanzige zigs aure Salze, Antimoinites, welche zum Theil krystallisirbar, sich in VVasser bald auslösen, bald unauslöslich sind, und durch die mehresten Säuren zersetzt werden. — Man gebraucht die spielsglanzige Säure nicht im reinen Zustand, aber mit Spielsglanzsäure verbunden, (siehe weiter unten), theils zur Glas-, Porzellanmalerei, theils zur Anfertigung von Neapelgelb.

3) Spielsglanzsäure, Antimonsäure, Peroxide d'antimoine, Acide antimoinique, Stibic acid, antimonic. ac., erhält man auf nassem VVeg durchs Auslösen von Spielsglanz in Goldscheidewasser, Abdampsen zur Trockne unter Zusatz von conc. Salpetersäure und Erhitzen bis zur Dunkelrothglühhitze, damit alle salpetrige Säure abgeschieden werde; auf trocknem VVeg durchs Verpussen von sein gepulvertem Spielsglanz mit 6 Theilen Salpeter; das Produkt, spielsglanzs. Kali, wird mit kaltem VVasser vom salpetrigs. Kali befreit, dann mit kochendem ausgelöst, durch verdünnte Schweselsäure die Spielsglanzsäure als Hydrat abgeschieden, und durch gelindes Erwärmen vom VVasser befreit.

Die Spielsglanzsäure ist ein strohgelbes Pulver, geruch- und geschmacklos, färbt sich beim Erhitzen vorübergehend pomeranzengelb, verliert in der Rothglühhitze & Sauerstoff und wandelt sich in spielsglanzige Säure um, besteht aus 76,34 Spielsgl. und 23,66 Sauerst., löst sich nicht in VVasser, aber in Salzsäure, ätzenden Alkalien auf, bildet mit 5 % VVasser ein weißes Hydrat, welches seuchtes Lackmuspapier röthet, mit den Basen spielsglanzsaure Salze, Antimoinates, gieht, welche auch durch die schwächsten Säuren zerlegt werden, theils krystallisiren und löslich sind, theils unlöslich, pülvrig. — Ueber ihre Anwendung siehe das bei 2) am Schlus Gesagte.]

Ein Gemeng beider Säuren wird als eine gelbe Farbe benutzt, man stellt es also dar: Man mengt 2 Th. eisenfreies Schwefelspießglanz mit 5 Th. getrockneten Salpeter, und trägt das Gemeng löffelweis in einen lebhaft rothglühenden Tiegel ein, wobei eine Verpuffung stattfindet. Es zersetzt sich der Salpeter, sein Sauerstoff verbindet sich mit dem Spießglanz zu spießglanziger und Spießglanzsäure, welche sich mit einem Theil des Kalis zu sauren Salzen verbinden, während der Schwefel als schweflige Säure theils entweicht, größtentheils aber als schwefels. Kali gemengt mit salpetrigs. Kali zurückbleibt. Die Masse sieht weiß aus, schweißtreiben des Spießglanz, Antimonium disphoreticum, Antim. diaphoretique, wird mit Wasser ausgesüßt, wodurch die frem-

den Salze völlig aufgelöst werden, und nur das saure spießglanzs, und spießglanzigs. Kali allein übrig bleiben; oder man behandelt diese Substanz noch mit verdünnter Schweselsäure, um das Kali zu entsernen, dann bleiben beide genannten Säuren als Hydrate zurück, schön weiß von Farbe, abgewaschnes Antimon. diaphoretic.

Man gebraucht das Antimon. diaphoretic. sowohl mit Kali verbunden, als besonders im abgewaschnen Zustand ohne Kali, als eine gelbe Farbe in der Glasmalerei (siehe I. Seite 385), Porzellanmalerei (I. Seite 533), (als weiße Farbe ist es in der Oelmalerei nicht anwendbar, es wird leicht grau), zur Darstellung des Neapelgelbs, siehe unten Seite 481.

Schweselspiesglanz, Protosulfure d'antimoine, Pr. of a., kommt in der Natur unter allen Spiessglanzerzen am häusigsten, als Grauspiessglanzerz vor (siehe vorn Seite 466); man gewinnt aus demselben durchs Absaigern das rohe Spieleglanz, Schwefelspieleglanz, welches verschiedne fremde Metalle enthält, als Schwefeleisen, S.blei, S.arsenik, (S.kupfer, S.kobalt, S.silber). Im Handel kommt das rohe Spiessglanz in kleinen Kuchen von 2 bis 2 Zoll Stärke vor, von eisengrauer Farbe, strahligem Gestige, die einzelnen Nadeln mehr oder minder sein, metallglänzend, specis. Gewicht 4,0; es ist sprode, leicht schmelzend, oxydirt sich in der Hitze an der Lust und hinterlässt spielsglanzige Säure, während schwesligsaures Gas entweicht; es ist in Wasser unauflöslich, löst sich aber in Salzsäure unter Entbindung von Schweselwasserstofigas auf, eben so in einer Auflösung von kohlens. Kali im der Siedehitze, ohne dass Kohlensäure entweicht, allein es setzt sich beim Erkalten als ein sehr zartes braunrothes Pulver, als Kermes ab. Das Schwefelspiessglanz besteht aus 72,77 Spiessgl. und 27,23 Schwefel.

Man bedient sich des Schweselspiesglanzes zur Darstellung des Spiesglanzmetalls, vieler Spiesglanzpräparate für die Medicin, außerdem in der Feuerwerkerei zu weißen Lichtern, Racketen; (auch hat man es als Reductionsmittel des Indigos in der Kattundruckerei statt Schweselarsenik anwenden wollen).

[Einige Verbindungen des Schweselspielsglanzes mit andern Schweselmetallen.

S.spielsgl. + S.eisen, Berthierit, Verhältnis der Schweselmengen in beiden = 2:1. - Federerz (haarförmiges Spielsglanzerz), S.spielsgl. + S.blei, Schweselmengen in beiden = 3:2. - Zinkenit, S.sp. + S.blei, 3:1. - Jamesonit, S.sp. + S.bl., 2:1. - Schwarzerz, S.sp. + S.kupser. - Bournonit, oder Spielsglauz-Bleiers, S.sp. + S.kupser = 3:3, verbunden mit S.sp. + S.blei = 6:6. - Miargyrit, S.sp. + S.silber, 3:1. - Rothgültigerz, S.sp. + S.silber

= 3:3. — Sprödglaserz, S.sp. + S.silber 3:6. — Polybasit, oft mit dem Sprödglasers verwechselt, S.sp. und S.arsenik + S.kupfer = 3:9, verbunden mit S.sp. oder S.arsenik + S.silber = 12:36. — Fahlerz, S.sp. und S.arsenik + S.eisen + S.zink, (S.silber) = 3:4, verbunden mit S.sp. oder S.arsenik + S.kupfer = 6:8. — Von den Silbererzen siehe beim Silber S. 365, vom Fahlerz beim Kupfer S. 268.

Kermes, Mineralkermes, Kermès minéral, wurde früher für hydrothionsaures Spielsglanzoxyd gehalten, Proto-kydrosulfate d'antimoine, H. of a., bis in neuerer Zeit namentlich Berselius und Rose darthaten, dass das reine Kermes nichts anderes sei, als Schweselspiessglanz im hochst sein zertheilten Zustand auf nassem VVeg dargestellt. Man erhalt es ganz rein, wenn man das einsache Chlorspielsglanz mit Weinsteinsäureauslösung verdünnt, mittelst Schweselwasserstossgas präcipitirt, oder sein geschlemmtes Schweselspielsglanz mit kohlens. Kali und Wasser kocht, und die Auslösung noch kochend filtrirt und erkalten lässt, worauf sich das Kermes freiwillig abscheidet. - Erklärung der erstern . Verfahrungsart: es bildet sich beim Verdünnen des Chlorspielsglanzes . mit Wasser und Weinsteinsäure kein Niederschlag von basischem Chlorspielsgl., welcher erfolgt sein würde, wenn blos VVasser wäre angewendet worden; Schweselwasserstossgas zerlegt das Chlorsp., es bildet sich Schweselspiessgl. und Salzsäure. Bei der zweiten Versahrungsart bildet sich durchs Kochen, indem kein kohlensaures Gas entweicht, 1} kohlens. Kali, und ein Theil Kali wird frei, zerlegt einen Antheil Schwefelspielsgl., wodurch Schweselkalium sich erzeugt und etwas Spielsglanzoxyd, das Schweselkalium löst in der Sieddehitze viel Schweselspielsgl. auf, welches es beim Erkalten zum größten Theil sallen lässt; das Spießglanzoxyd verbindet sich mit etwas Kali und bleibt aufgelöst. - (Die vielsältigen andern Darstellungsarten bleiben hier billig unberücksichtigt.)

Kermes erscheint als ein braunrothes Pulver, wird mit der Zeit hellbraun, zersetzt sich an der Luft, oxydirt sich, ist geruch- und geschmacklos, in VVasser und Alkohol unlöslich, löst sich aber in Salzsäure, unter Entbinden von Schweselwasserstossgas, ohne Rückstand aus, in Kalilauge mit Hinterlassung von Spiessglanzsassan (siehe weiter unten). Findet blos in der Heilkunde Anwendung.

Schweselspiesglanz + Spiesglanzoxyd, Rothspiessglanzerz, Spiesglanzblende (siehe vorn Seite 466); das künstlich dargestellte besteht aus 30,14 Sp.oxyd und 69,86 S.spiesgl. — Spiesglanzsassassan, Metallsassan, Crocus d'antimoine, Sasson of antim., ein brauncs Pulver, besteht aus Spiessglanzoxyd, Spiesgl.oxydkali und Schweselspiesgl.; man erhält das Präparat durchs Verpussen eines Gemengs von gleichen Theilen Schweselspiesgl. und getrockneten Salpeter, nach dem Verpussen wird das Produkt mit VVasser abgewaschen, bis dieses geschmacklos abläust. — Spiessglanzglas, Verre d'antimoine, Glass of antim., eine dem Vorigen ähnliche Verbindung, welche aber mehr Spiessglanzoxyd, und kein Kali enthält; man röstet Schweselsp.

bis Alles in spielsglanzige Säure verwandelt worden ist, und setzt dann etwas Schweselspielsglanz hinzu, schmelzt die Masse, gielst sie auf kalte Bleche aus. Das Spielsglanzglas ist dunkelrothbraun von Farbe, gegen das Sonnenlicht gehalten durchscheinend, auf dem Bruch glasglänzend, klingend, löst sich nicht in VVasser, aber in Salzsäure auf. Man hat es zur Darstellung von künstlichen Edelsteinen (Amausen) zur Färbung angewendet, als zu Topas, Granat. — Spielglanzleber, Foie d'antimoine, hiver of antim., eine Verbindung von Schweselspielsgl. — (Schweselkalium oder) S.natrium mit Sp.sasran; man erhält die Masse durchs Schweseln von kohlens. Natron (oder Kali) mit Schweselspielsgl. mit und ohne Zusatz von etwas Schwesel. Eine braunrothe Masse, welche leicht seucht wird, nach saulen Eiern riecht, scharf alkalisch schmeckt, in heißem VVasser sich zum größten Theil auslöst, Metallsasran hinterläßt; aus der heißen Auslösung scheidet sich freiwillig Kermes ab.

15 Schweselspielsglanz, Deutosulfure d'antimoine, D. of antim, stellt man durche Auslösen der spielsglanzigen Säure in Salzsäure und Fällung mittelst Schweselwasserstossgas dar. Ein seuerrothes, geruchtund geschmackloses Pulver, in Wasser nicht, aber in Salzsäure in der Wärme löslich, besteht aus 66,72 Spielsgl. und 33,28 Schwesel.

13 Sch we fels pies glanz, Goldsch we sel, Persusure d'antimoine, Soufre doré d'antim, golden sulphur of ant., die höchste Schweselverbindung des Spiessglanzes, wird auf sehr mannigszltige VVeise als Heilmittel dargestellt, am reinsten entweder dadurch, dass man Spiessglanzsäure in Salzsäure auslöst, die Flüssigkeit mit VVeinsteinsäureaussöung verdünnt und durch Schweselwasserstossgas niederschlägt, oder dass min durchs Schmelzen von Schweselspiessglanz, kohlens, Natron, Schwesel- und Kohlenpulver eine Spiessglanzleber bereitet, in welcher das höchste Schweselspiessgl. — Schweselnatrium enthalten ist, Schweselverhältnis in beiden = 5:2. Dieselbe wird dann in heisem VVasser gelöst, siltrirt, krystallisirt, die Krystalle wieder aufgelöst und die Auslösung durch verdünnte Schweselsäure zerlegt.

Ein dunkel pomeranzengelbes Pulver, ohne Geruch und Geschmack, in VVasser und Alkohol unlöslich, besteht aus 61,59 Spielsgl. und 38,41 Schwef., löst sich in Salzsäure in der VVärme mit Hinterlassung von Schwefel auf, in siedender Kalilauge. Man hat dieses Präparat, welches hauptsächlich nur als Heilmittel dient, auch als Pastellfarbe angewendet, allein es verliert mit der Zeit an seiner Tiefe, wird lichter; eben so hat man es in der Kattundruckerei versucht, man bereitete obige Spielsglanzleber, druckte sie auf, und schlug dann aus ihr das Schwefelspielsgl. auf den Zeugen mittelst verdünnter Schwefelsäure nieder. Allein die Farbe ist nicht schön, nicht haltbar, und verbreitet bei der Darstellung und selbst noch später auf dem Lager einen übeln Geruch.]

Chlorapiessglanz, Protochlorure d'antimoine, Pr. of ant., salz-naures Spiessglanzoxyd, Muriate, Hydrochlorute d'antim., M. or H. of a., Spiessglanzbutter, beurre d'ant., butter of ant., erhält man durch trockne Destillation von 1 Theil Schweselspiessglanz und 3 Th. doppeltem Chlorquecksilber, wohei sich Zunober, (Schweselquecksilber) bildet, welches aufsublimirt wird, und Chlorspiessglanz, welches in die kalt gehaltne Vorlage übergeht. (Der so dargestellte Zinnober führte ehedem den Namen Spiessglanz-Zinnober, einnabre antimonial.)

Das Chlorspielsglanz ist im wasserfreien Zustand eine butterartige, trystallinische Masse, welche nur beim Erwärmen wie Oel dickflüssig ist, gelblich von Farbe, zieht schuell aus der Lust Wasser au, wird dadurch flüssig, aber milchig, trüb, dampft an der Lust, ist flüchtig. Itzt thierische Gebilde sehr stark, löst sich in verdünnter Salzsäure ohne Zersetzung auf, Wasser dagegen zerlegt die Substanz, und es scheidet sich ein basisches Chlorspielsglanz ab, ein anderer Theil bleibt in der erzeugten Salzsäure aufgelöst. Wenn nämlich das Chlorspielsglanz im Wasser kommt, zerlegt es sich zum Theil und das Wasser, es entsteht Spielsglanzoxyd, welches mit einer Portion Chlorspielsgl. verbunden niederfüllt, und Salzsäure, welche die andere Portion Chlorsp. in Auffüsung erhält. Das einfache Chlorspielsgl. besteht aus 54,85 Spielsglanz und 45,15 Chlor.

Die käufliche Spielsglanzbutter ist meistens nur eine Auflösung von Chlorspielsglanz in Salzsäure; eine gelbliche, etwas dickliche Flüssigkeit, specif. Gewicht 1,34 bis 35, besitzt aber im Uebrigen dieselben Eigenschaften, als das reine Chlorsp.; sie wird theils aus Spielsglanzoxyd und Salzsäure, theils aus Spielsglanzoxyd und Wasser durch Destillation bereitet.

Mon gebraucht die Sp.butter um Eisen zu bruniren (vergleiche L. Seite 277), man bestreicht das Eisen damit, und reibt dann nach kurzer Zeit den entstendnen Rost mit Holz ab; man gebraucht es auch, um gelbes Glanzleder (zu Stiefelstulpen) zu reinigen und dunkler gelb zu fürben; in der Chirurgie als Aetzmittel.

[Basisches Chlorspielsglans, Algarothpulver, Poudre d'Algaroth, Algarotti's pouder, ein weißer krystallinischer Niederschlag, durch Zersetung des Chlorspielsgl. in VVasser erhalten, ist in Wasser unlöslich löst sich aber in Salssäure völlig auf; dient zur Bereitung von Spielsglanzoxyd. — 13 Chlorspielsglanz, Deutochlorure d'antim., D. of a., durchs Ausses des Hydrats der spielsglanzigen Saure in contablessäure; eine gelbliche Flüssigkeit, wird durch viel VVasser in des Hydrat der spielsglanzigen Säure und Salssäure serlegt, welche einem Theil

Theil Chlorspielsgl. ausgelöst erhält. Dasselbe besteht aus 47,67 Spielsgl. und 52,33 Chlor. — 13 Chlorspielsglanz, Perchlorure d'antim., P. of a., theils durchs Auslösen von Spielsglanzsäurehydrat in conc. Salzsäure, durch Behandlung des Spielsgl. mit Königswasser (welches aber keinen Ueberschuss an Salpetersäure haben darf), theils durch unmittelbare Verbindung des Metalls mit Chlorgas. Bringt man nämlich sein gepulvertes Antimon in erwärmtes Chlorgas, so sindet eine lebhaste Feuererscheinung mit Funkensprühen statt (vergleiche I. Seite 200).

Eine farblose, oder blassgelbe Flüssigkeit, sehr flüchtig, raucht stark an der Lust, ihre Dämpse ziehen Wasserdamps an, bald zeigen sich auch in derselben kleine Krystalle, ein Hydrat des Chlorspiessglanzes, durch welche die Flüssigkeit etwas trüb erscheint; durch ein klein wenig Wasser, welches man hinzusetzt, wird dasselbe bewirkt, viel Wasser bringt dagegen eine gänzliche Zersetzung hervor, es scheidet sich Spiessglanzsäurehydrat ab, während freie Salzsäure einen Theil Chlorspiessglanzausgelöst erhält. Dieses höchste Chlorspiessgl. besteht aus 42,15 Spiessgl. und 57,85 Chlor.

Schweselsaures Spiessglanzoxyd, Sulfate d'antimoine, S. of a., durchs Kochen von Spiessgl. und conc. Schweselsäure, unter Ent-binden von schwesligsaurem Gas; eine weisse Salzmasse, welche durch VVasser in zwei Salze sich trennt, in ein saures lösliches und in ein basisches unlösliches, ersteres kann krystallisiren, zicht Feuchtigkeit an. Das neutrale besteht aus 56 Spiessgl.oxyd und 44 Schwesels., kann zur Bereitung von Spiessgl.butter gebraucht werden. — Phosphorsaures Spiessglanzoxyd, Phosphate d'antimoine, Ph. of a., durchs Auslösen des Oxyds in Phosphorsäure, eine nicht krystallisirende Flüssigkeit, welche zur Trockne abgedampst in der Hitze schmilzt und verglast.

Spiessglanzigsaures und spiessglanzsaures Kali, Antimoinite et Antimoinate de potasse, A. of p., bildet sich beim Verpussen von Schweselspiessglanz oder Sp.metall mit Salpeter, vergl. das oben Seite 476 Angesührte; beide Salze im Zustand überschüssiger Säure sind in dem schweisstreibenden Spiessgl., Antimon. diaphoretic., enthalten, in VVasser unlöslich, weiss, die neutralen lösen sich in VVasser aus, werden aber durch jede Säure, selbst durch Kohlensäure zerlegt, indem sich zweisach saure Salze niederschlagen. — Spiessglanzsaures Zinkoxyd, Antimoinate de zinc, A. of z., durch doppelte VVahlverwandtschast erzeugt, ein weisses Pulver, auch wohl in weissen kleinen Krystallen, erhitzt man es, so giebt es VVasser ab und wird gelb.]

Spiessglanzsaures Bleioxyd, Antimoinate de plomb, A. of lead, ebenso wie das vorhergehende dargestellt, ein weisser, in Wasser unlöslicher Niederschlag, wird beim Erhitzen, unter Entbinden von Wasser, gelb. Der Hauptbestandtheil im Neapelgelb.

Neapelgelb, Jaune de Naples, J. minéral, Neaple Yellow, Giallolino, besteht wohl hauptsächlich aus spiessglanzs. Bleioxyd (Zinkoxyd). Man hat sehr abweichende Vorschristen zur Ansertigung dieser gelben Farbe *), Passeri giebt 6 verschiedne Verhältnisse des Bleies und Spiessglanzes an, um beide dann im oxydirten Zustand zusammen zu verbinden; 6 Blei und 4 Spiessglanz, 7:4; 5:4; 3:4; 4:2; 3:2. Zusätze von ½ bis ½ Weinstein, ½ bis ¼ Kochsalz, auch wohl ¼ Alaun und Salmiak. Die Metalle werden entweder für sich calcinirt, und dana gesiebt gemengt, oder mit einander legirt, und die Legirungen calcinirt; die Metalloxyde werden dann mit den andern Ingredienzien gemengt in slachen Calcinirtöpsen in Töpserösen mässig stark gebrannt, dann gemahlen. Nach Versuchen bewährte sich in Paris eine Mengung von 12 Th. Spiessglanz, welches calcinirt mit 8 Th. Mennige und 4 Th. Zinkoxyd zusammen gerieben und geschmolzen wurde. Das Neapelgelb hat man in verschiednen Farbetönen, man gebraucht es in der Ochmalerei, in der Glas-, Porzellan- und Steingutmalerei.

Fünf und dreissigstes Kapitel.

Vom Titan.

[Das Titan, Titane, Titanium, wurde von Klaproth 1794 als ein neues Metall beschrieben, es kommt nie metallisch vor, sondern nur im oxydirten Zustand, und zwar als Oxyd, als Titansäure mit Basen in Verbindung. Man stellt es durch Reduction der Titansäure mit Kohlenpulver dar, oder noch reiner, wenn man Ghlortitan-Ammonium mittelst Natron oder Ammoniak zersetzt.

Titan krystallisirt in VVürseln von kupserrother Farbe, in solchem Zustand findet man es gar ost, wenn die Eisenerze Titaneisen enthielten, in Eisensauen, die man aus dem Gestell der Hohösen ausbricht; höchst sein zertheilt ist es durchscheinend, ähnlich dem Blattgold, die Gegenstände erscheinen im grünen Licht. Es ist sehr hart, spröde, ritzt Stahl, nimmt gute Politur an, specis. Gewicht 5,3 Wollaston, schmilzt in keinem Osenseuer, löst sich in keiner Säure, auch nicht in Königswasser auf, allein sehr sein zertheilt wird es doch von heisser conc. Salpetersäure, noch leichter von Königswasser aufgelöst, oxydirt sich beim Calciniren mit Kali oder Salpeter, und bildet titans. Kali.

Titan scheint der Güte des Eisens nicht nachtheilig zu sein, sondern dasselbe eher härter und sester zu machen; Hassenfratz fand, dass sich Eisen, welches mit natürlichem Titanoxyd war behandelt worden, gut schmieden lies, ohne weder kalt- noch rothbrüchig zu sein. Spuren von Titan finden sich in sehr vielem Roh- und Stabeisen.

^{*)} D. t. Tom. 11. p. 381. in D. p. J. Bd. 28. S. 224.

Titanoxyd, Protoxide de titane, Pr. of t., kommt in der Natur sehr selten vor als Anatas in quadratischen Oktaëdern, von indigblauer ins Nelkenbraune übergehender Farbe, specif. Gewicht 3,85, durchscheinend, von lebhastem Diamantglanz; als Rutil, Titanschörl weit häufiger, krystallisirt in geraden quadratischen Säulen, derb, eingesprengt, durchscheinend bis undurchsichtig, blutroth ins Hyacintrothe und Braune, starkglänzend, Diamantglanz, specif. Gewicht 4,18 bis 42; findet sich auf Gängen im Urgebirge, auch in losen Körnern im Schuttland, im Plussand, so in Baiern, Salzburg, Tyrol, der Schweiz, Savoyen, Piemont, Frankreich, England etc. — Künstlich stellt man es durch unvollkommne Reduction der Titansäure durch Kohlenpulver, oder dadurch dar, dass man in eine Aussäung der Titansäure in Salzsäure Zink oder Eisen taucht. Ein schwarzes Pulver, von einem glänzenden eisengrauen Strichtlöst sich in keiner Säure auf, oxydirt sich kaum beim Glühen an der Lust.

Titansäure, Deutozide de titane, Acide titanique, D. of t., Titanic acid, kommt mit mehrern Basen verbunden vor, als mit Kalk, Cerer-, Eisen-, Mangan-, Uranoxydul, Zirkon-, Yttererde etc. (wovon bei den Salzen der Titansäure eine Notiz). Man kann diese Säure sowohl aus dem Rutil, als auch aus dem titans. Eisenoxydul darstellen; man pulvert letzteres, und treibt über dasselbe, wenn es in einer Porzellanröhre hestig glüht, Schweselwasserstossas hinweg, und digerirt die so behandelte Masse in conc. Salzsäure, wodurch das erzeugte Schweseleisen sich auslöst, die geglühte Titansäure aber ungelöst zurückbleibt. Durchs Verbrennen des srisch reducirten noch warmen Titans an der Lust erhält man Titansäure recht rein.

Ein weißes, sehr schwer schmelzbares Pulver, wird durchs Glühen vorübergehend eitronengelb, bildet mit VVasser ein weißes, flockiges Hydrat, welches sich leicht in Säuren, ohne sie zu neutralisiren, oder Salze mit ihnen zu bilden, auflöst, nicht aber nach dem Glühen, wonach es in Säuren völlig unauflöslich ist. Sie besteht aus 60,29 Titan und 39,71 Sauerst., bildet mit Basen titans aure Salze, Titanates, die in VVasser unauflöslich sind. — Man empfiehlt Titansäure zur Fertigung von rehfarbnen Flüssen zur Porzellanmalerei, allein dies beruht auf einem Irrthum; ehe man nämlich das Eisen völlig vom Titan scheiden konnte, war alle Titansäure eisenoxydhaltig, daher dann die Färbung.

Schweseltitan, Sulsure de titane, S. of t., kapn nicht durch unmittelbare Verbindung, auch nicht aus Titansäure und Schweselwasserstoffgas, sondern mittelst Schweselkohlenstoffdämpsen in der Glühhitze dargestellt werden; eine dunkelgrüne, leicht entzündliche Substanz, die beim Reiben einen dunkelgelben, metallglänzenden Strich annimmt. — Chlortitan, Chlorure de titane, Chl. of t., durch unmittelbare Verbindung des Metalls mit Chlorgas in der VVärme erzeugt; eine sarblose Flüssigkeit, schwerer als VVasser, bildet weisse Dämpse an der Lust, specis. Gewicht derselben 6,836 Dumas, kocht bei 1350, zersetzt sich durch VVasser, es entweicht Chlorgas und krystallisirtes Chlortitan bil-

484

det sich, welches endlich gänzlich durch eine größere Wassermenge entmischt wird. Das Chlortitan verschluckt sehr viel Ammoniak.

Dreifach titansaur. Kalk — doppelt kiesels. Kalk, Sphen; titans. Kalk — titans. Uran-, Gereroxydul etc. (siehe oben bei der Titansäure) Pyrochlor; dieselben ohne Uranoxydul, mit ätter- und Zirkonerde, Polymignit. — Titansaures Eisenoxydul in verschiednen Verhältnissen verbunden, Titaneisen, Menakanit, Nigrin, Iserin, Eisensand etc., derb und in Körnern, retractorisch, zuweilen selbst attractorisch, schwarzgrau ins Pechschwarze, halbmetallisch glänzend, findet sich: der Nigrin im Salzburgschen, im Urgebirge, im Flussand, im Schuttland, so auf der Iserwiese am Iserkamm im Riesengebirge, Regbzk. Liegnitz, in Cornwall zu Menakan, in Aberdeenshire, im Staat Virginien etc. — Mesander über Titaneisen in P. A. Bd. 19. S. 211.

Rese über das Titan in G. A. Bd. 73. S. 67, 129. P. A. Bd. 3. S. 163. Bd. 12. S. 479. Bd. 15. S. 145. Bd. 16. S. 57.]

Sechs und dreissigstes Kapitel.

Vom Tantal.

[Das Tantal, Columbium, wurde 1801 von Hatchett in einem amerikanischen Fossil gefunden, und Golumbium, 1802 aber von Ekcberg in zwei nordischen Mineralien entdeckt, und Tantalum genannt. Darauf zeigte Wollaston, dass beide Metalle identisch seien. Das Tantalum kommt sehr selten vor, nur als Tantalsäure mit mehrern Basen verbunden, als mit Kalk, Yttererde, Eisen-, Manganoxydul, Uranoxyd, VVolframsäure; es kann durch Kohle aus der oxydirten Verbindung nicht dargestellt werden. Man gewinnt es durchs Erhitzen des Fluortantal-Kaliums mit Kalium, wodurch das Metall bei ansangender Glühhitze unter Feuererscheinung reducirt wird.

Ein kohlschwarzes Pulver, nimmt unter dem Polirstahl eine eisengraue Farbe und Metallglanz an, leitet die Elektricität nicht, wogegen
aber das in sehr dünnen Blättchen erhaltne Metall eben so gut leitete,
als irgend ein anderes Metall (ähnlich wie beim Alumium); löst sich
nur sehr wenig nach langem Kochen in Königswasser, conc. Schweschsäure auf, leicht aber in Flussäure; an der Lust erhitzt entzündet es
sich und verglimmt, Produkt Tantalsäure.

Tantaloxyd, Oxide de columbium, O, of c., erhält man durch unvollkommne Reduction der Tantalsäure mit Kohlenstaub; eine dunkelgraue, poröse Masse, erlangt unter dem Polirstahl einen glänzenden, eisenartigen Strich, besteht aus 92,02 Tant. und 7,98 Sauerst. — Tantalsäure, Acide columbique, columbic acid, kommt vor mit verschiednen Basen verbunden in den Tantaliten, Yttrotantalit. Die Darstellung derselben aus den Tantaliten ist sehr verwickelt. Es ist ein weises, geruch - und geschmackloses Pulver, specis. Gewicht 6,5, unschmelzbar, mit 11,5% VVasser verbunden, ein weises Hydrat, röthet Lackmuspapier, nicht die wasserfreie Säure, besteht aus 88,49 Tant. und 11,51 Sauerst., löst sich etwas in conc. Schweselsäure, auch in Aetzkali aus, giebt mit den Basen tantalsaure Salze, Columbates.

Schweseltantal, Sulfure de col., S. of c., mittelst Schweselkoblenstossdamps, welchen man über glühende Tantalsäure leitet, auch durchs Erhitzen des Metalls in heissem Schweseldamps; eine dunkelgraue, dem Graphit ähnliche Masse, nimmt durchs Reiben Metallglanz an, verbrennt beim Erhitzen an der Lust, besteht aus 79,26 Tantal und 20,74 Schwes.—Chlortantal, Chlorure de col., Chl. of c., durch unmittelbare Vereinigung des Metalls mit Chlorgas in der VVärme, oder dadurch, dass man über ein inniges Gemeng von Tantalsäure und Kohle Chlorgas in der Hitze leitet. Dunkelgelbe Dämpse, die sich zu einem blassgelblichen Pulver verdichten, zersetzt VVasser unter Zischen, es bildet sich Tantalund Salzsäure, besteht aus 63,4 Tant. und 36,6 Chlor.

\$\frac{1}{2}\tantalsaurer Kalk und Yttererde, gemengt mit wenig wolframs. Eisenoxydul, Yttrotantalit, auch mit viel \frac{1}{2}\twolframs. Eisenoxydul, schwarzer Yttrotantalit. — \frac{1}{2}\tantals. Yttererde und Uranoxyd, gelber Yttrotantalit. — Tantals. Eisenoxydul \rightarrow tantals. Manganoxydul, Tantalit von Kimito. — Desgleichen gemengt mit ainnsaurem Eisen- und Manganoxydul, Tantalit von Finho. — Desgl. mit aitans. Kalk, und gemengt mit zinns. und wolframs. Salzen derselben Metallbasen, Tantalit von Broddbo. — \frac{1}{2}\tantals. Eisen- und Manganoxydul, Tantalit von Rodenmais. — Tantaloxyd \rightarrow Eisen- \rightarrow Manganoxydul, Tantalit von Kimito mit braunem Pulver.

Berselius über das Tantalum in P. A. Bd. 4. S. 1.]

Sieben und dreissigstes Kapitek Vom Wolfram.

[Das VVolfram-, Tungsteinmetall, Tungstène (Scheelium), wurde von den Gebrüdern D'Elhuyart aus der VVolframsäuro dargestellt, welche Scheele 1781 aus den sie enthaltenden Fossilien ausgeschieden hatte. Dasselbe kommt nur allein als VVolframsäure mit verschiednen Basen, als Kalk, Eisen-, Manganoxydul, Bleioxyd verbunden vor. Mangewinnt es durch Reduction des sauren wolframs. Kalis mittelst VVasserstoffgas in der Hitze, auch wohl aus der VVolframsäure bei lange andauernder Zersetzung; durchs Glühen der VVolframsäure mit Kohlenpulver erhält man kein VV.metall, sondern nur VV.oxyd.

Das VVolfraumetall wird als ein dunkel stahlgraues Pulver, wendete man saures w.saures Kali an, von hellerer Farbe und mehr Glanz erhalten, es nimmt unter dem Polirstahl einen eisengrauen Strich und

Metallglaus au, ist sehr strengslüssig, geschmolzen — hiebei möchte es aber unbezweiselt Kohlenstoss ausgenommen haben — hat es in der Parbe mit dem Eisen die größte Achulichkeit, ist krystallinisch im Bruch, hart, so dass es von einer Peile kaum angegrissen wird, spröde, specis. Gewicht 17,22 bis 6, schmilzt noch schwieriger als Mangan, oxydirt sich beim Glüben an der Lust, entzündet sich im sertheilten Zustand und brennt.

VVolsram scheint dem Eisen nicht nachtheilig zu sein; Iluseenfratz behandelte Eisen mit wolframs. Kalk (Tungstein) und sand, dass sich das Eisen gut schmieden ließ, aber etwas zum Rothbruch geneigt war, in der Kälte verhielt es sich ungemein dehnsam, stablartig, so daß es scheint, daß dieses Metall das Eisen nur härter mache. — Mit Zinn, vergleiche das beim Zinn Seite 229 Gesagte. — Blei mit wenig VV. giebt eine schmutzig dunkelbraune, wenig glänzende, etwas gesehmeidige Legirung.

Wolframoxyd, Oxide de tangstène, O. of t., erhält man durch Reduction der W.säure mittelst Wasserstoffgas, oder aus dem w.sauren Kali, welches mit Salmiak vermengt geschmolsen wird; hiebei reducirt das Ammoniak die VV.säure, und im Rückstand findet sich Chlorkalium und VV.ozyd; man zieht die geschmolzne Masse mit VVasser aus, kocht das Ozyd mit schwacher Kalilauge, wäscht es dann mit VVasser aus und trocknet es.

Ein braunes Pulver, nahm man aber krystallisirte VVolframsäure, so erhält man es krystallinisch, metallgläuzend, kupferroth, eben so gewinnt man es auch auf nassem VVeg, wenn man VV.säure mit verdünnter Salzsäure und Zink behandelt; das auf letzterm VVeg erhaltne Ozyd oxydirt sich sogleich, das auf trocknem VVeg dargestellte aber nicht ohne Erhitzen, dann verglimmt es und bildet reinste VV.säure Es besteht aus 85,83 VVolfr. und 14,17 Sauerst., vereint sich nicht mit Säuren, löst sich in Kalilauge unter Zersetzung auf, indem sich wolframs. Kali bildet. — VVenn man statt des sauren w.sauren Kalis das Natronsals mit VVasserstoffgas reducirt, so wird die Masse kupferroth, beim Erkalten goldgelb, es sind kleine VVürfel und Flitterchen, die aus Natron und vielem VV.oxyd bestehen, dem Gold in Farbe und Glanz täuschend ähnlich sind.

VVolframsäure, Acide tungstenique, Tungstenie acid, kommt theils für sich, theils vornämlich an verschiedne Basen gebunden, im Tungstein, VVolfram etc. vor; man stellt sie durchs Verbrennen des Oxyds am reinsten dar. Ein blassorangegelbes Pulver, wird in heftiger Hitze, oder am Sonnenlicht, grün, geruch- und geschmacklos, specif. Gewicht 6,12, ist nicht in VVasser, aber in ätzenden Alkalien leicht löslich, vereint sich mit Mineralsäuren zu festen Verbindungen. Sie besteht aus 79,76 VVolfr. und 20,24 Sauerst., giebt mit den Basen wolframsaure Salze, Tungstenates, welche meist farblos, schwer, und in VVasser wenig löslich sind. — VVenn man VV.säure unvollständig reducirt, oder w.saures Ammoniak in der Hitze zersetzt, erhält

man ein schön indigblaues Pulver, w.saures VV.oxyd, eine Ahuliche blaue Verbindung, als beim Molybdän weiter unten angeführt werden wird. Schweselwolfram, Protosulfure de tungstène, Pr. of t., wenn man Schweseldampf oder S. wasserstoffgas über weißglühende W. säure leitet; ein schwarzblaues lockeres Pulver, welches sich zu einer ansammenhängenden metallglänzenden Masse zusammenschlagen lässt, besteht aus 74,9 Wolfr. und 25,1 Schwefel. — 11/2 Schwefelwolfram, Deutosulfure de tungstène, D. of t., wenn man W.saure in hydrothions. Schweselkalium auslöst und durch verdünnte Schweselsäure niederschlägt; schmutzig hellgelb, in Wasser etwas löslich. - Chlorwolfram, Protocklorure de tungstène, Pr. of t., durch unmittelbare Vereinigung beider mittelst gelinder klitze; die Verbindung findet unter Entwickelung eines dankelrothen Lichtes statt. Eine dunkelrothe, flüchtige Substanz, krystallisirt in Nadeln, sehmilzt leicht, sublimirt sich in rothen Dämpfen, zersetzt sich mit Wasser in Berührung in W.oxyd und Salzsäure, besteht aus 57,21 Wolfr. und 42,79 Chlor. - 12 Chlorwolfram, Deutochlorure de t., D. of t., durchs Erhitzen von W.oxyd in Chlorgas; sublimirt sich in weißen, blassgelblichen Blättchen, giebt dunkelgelbe Dämpfe, zersetzt sich im Wasser im Wolfram- und Salzsäure, besteht aus 46,74 Wolfr. und 53,26 Chlor.

Wolframsaures Kali, Tungstènate de potasse, T. of p., man schmelzt sein gepulvertes VVolsram (w.saures Eisen - und Manganoxydul) mit kohlens. Kali, und laugt das Sala aus, wobei jene Oxyde ungelöst zurückhleiben; reiner erhält man es aus W.säure und Kali. Ein weises Pulver, auch in kleinen Krystallen, schmeckt brennend alkalisch, löst sich leicht in Wasser auf. - W. saurer Kalk, Tungstenate de chaux, T. of lime, kommt als Tungstein, theils in Krystallen vor, deren Grundsorm ein quadratisches Oktaëder, theils eingesprengt, von blättriger Textur, undurchsichtig, mässig glänzend, weiss Ivon Farbe, ins Graue, Gelbe, specif. Gewicht 5,95 bis 6,6, findet sich im Urgebirge auf Zinneralagerstätten, im sächsischen und böhmischen Erzgebirge, in Cornwallis, Frankreich; auf Magneteisensteinlagern in Schweden, Salzburg. - VV. s a ures Eisen- und Manganoxydul, Wolfram, Tungstènate de fer et de munganèse, T. of iron and mang., sindet sich sowohl krystallisirt, in geraden rechtwinkligen Säulen, als auch krystallinisch, von blättriger Textur, fettglänzend, von grau- und braunschwarzer Farbe, specif. Gewicht 6,85 bis 7,43, unschmelzbar; im Urgebirge, Gneis, seltner im Uebergangsgebirge, mit Zinnerz, Spiessglanz, Bleiglanz, im sächsischen und böhmischen Erzgebirge, England, Frankreich, der Schweiz, Nordamerika. - W. saures Bleioxyd kommt sehr selten vor, eine halbdurchsichtige, gelbliche Masse.

Wöhler über das Wolfram und seine Verbindungen, in P. A. Bd. 2. S. 345.]

Acht und dreissigstes Kapitel.

Vom Molybdän.

[Das Molybdän, Molybdène, wurde von Hjelm 1782 aus der Molybdänsäure dargestellt, welche Scheele 1778 aus dem Schweselmolybdän su bereiten lehrte. Es kommt in sehr geringer Menge theils als Schweselmolybdän, theils als M.säure und m.saures Bleioxyd vor. Man stellt es durch Reduction des Oxyds oder der M.säure mittelst VVasserstoffgas in der Glühhitze dar; unvollständiger erfolgt die Reduction mit Kohle, allein man erhält hiebei das Metall dicht und gestossen.

Das mittelst Wasserstoffgas dargestellte Metall ist ein aschgraues Pulver, welches unter dem Polirstahl Metallglanz annimmt, das durch Kohlen reducirte, geschmolane, besitzt eine silberweiße Farbe, ist starkglänzend, hart, spröde, specif. Gewicht 8,6, schmilzt nur in starkem Essenfeuer, oxydirt sich beim Glühen an der Lust, verbrennt in höherer Hitze zu Molyhdänsäure, löst sich in verdünnter Schweselsäure, Salzoder Flussäure nicht, aber in concentr. Schweselsäure, Salpeters. auf.

Legirungen des Molybdans.

Mit Eisen zu gleichen Theilen verbunden, eine bläulichgraue, harte, spröde Legirung; 2 Mol. und 1 Eisen, hellgrau, spröde, seinkörnig. — Mit Blei; dieses wird durch wenig Mol. weiser, durch mehr schwarz, spröde. — Mit Zinn. Nach Einigen soll M. das Zinn hart und spröde machen, nach Andern nicht, vergl. das beim Zinn S. 229 und 230 Gesagte.

Molybdänoxydul, Pretoxide de molybdène, Pr. of m., wird auf folgende Art dargestellt: man vermischt die Auflösung eines Molybdänoxydsalzes mit Säure und bringt Kaliumamalgam hinein; hiedurch bildet sich ein Oxydulsalz, welches man sodann durch Ammoniak zerlegt, der Niederschlag muß im sauerstoffleeren Raum getrocknet werden. Das Oxydulhydrat ist schwarz, wird aber schnell durch Oxydation hräunlich, geruch- und geschmacklos, ist in VVasser und nach dem Glühen, wobei es Feuer fängt und pechschwarz zurückbleibt, in Säuren unlöslich, besteht aus 85,69 Molybd. und 14,31 Sauerst., giebt mit den Säuren schwarze Auflösungen, löst sich nicht in ätzenden und kohlens. fixen Alkalien auf, aber in kohlens. Ammoniak.

Molybdänoxyd, Deutoxide de mol., D. of m., stellt man durchs Glühen des molybdäns. Natrons mit Salmiak dar, die Masse wird mit Wasser abgespühlt, welches M.oxyd hinterläst, mit Kaliauslösung abgekocht, und dann abgesüsst und getrocknet. Ein dunkelbraunes Pulver, scheint purpursarben am Sonnenlicht, glänzend, geruch - und geschmacklos, in Wasser und Säuren unlöslich, besteht aus 75 Molybd. und 25 Sauerst., bildet ein rostsarbnes Hydrat, welches durch Digestion von Molybdänsäure, Salzsäure und Molybdän (oder Kupser) und machmalige Fällung durch Ammoniak dargestellt wird. Das Hydrat ist in Wasser löslich, röthet Lackmuspapier, schmeckt gelind zusammenzie-

hend, metallisch, giebt mit den Säuren rostfarbne, ohne Wasser fast schwarze Salze, wird von ätzenden Alkalien nicht, dagegen von kohlens. Alkalien, besonders von doppelt kohlensauren aufgelöst, die Auflösungen oxydiren sich an der Lust und gehen in molybdänsaure Salze über.

Molybdänsäure, Acide molybdique, Molybdic acid, kommt sehr selten rein vor, als Ueberzug auf Molybdänglanz, auch mit Bleioxyd verbunden. Man stellt sie also dar: man röstet das Schweselmolybdän bei mässiger Glühhitze, digerirt das geröstete Produkt mit Ammoniakslüssigkeit, dampst ein, und nachdem sich fremde Substanzen abgesetzt haben, siltrirt man die Auslösung des molybdäns. Ammoniaks nochmals, lässt es krystallisiren und glüht das Salz. Oder man oxydirt das Molybdän mittelst Salpetersäure, dampst ab und glüht die Masse.

Eine weisse, lockere Substanz, aus seinen seidenglänzenden Krystallschuppen bestehend, schmilzt zu einer dunkelgelben Flüssigkeit, und gesteht zu einer gelben, krystallinischen Masse, ist geruchlos, schmeckt schwach metallisch, röthet Lackmuspapier, löst sich etwas in Wasser anf, ist sublimirbar, und bildet farblose, durchsichtige Blättchen, specis. Gewicht 3,49, besteht aus 66,61 Molybd. und 33,39 Sauerst., löst sich ungeglüht in Säuren mit gelbbrauner Farbe auf, nicht aber nach dem Glühen, bildet mit den Basen molybdänsaure Salze, Molybdates, welche theils farblos sind, theils gelb, löslich und unlöslich. - Setzt man zu einer ziemlich conc. Auflösung von molybdäns. Ammoniak Chlormolybdan hinzu, so erhält man eine schön blaue Flüssigkeit, einen blauen Niederschlag, molybdäns. Molybdänoxyd (sogenannte molybdänige Saure, Acide molybdeux); diese Substanz ist leicht in Wasser, in Alkohol wenig löslich, reagirt sauer, schmeckt zusammenziehend, säuerlich, wird durch Alkalien zerlegt. Es giebt auch eine ähnliche grüne Verbindung.

Schweselmolybdan, Protosulfure de mol., Pr. of m., Molybdänglanz, Wasserblei, Molybdène sulfuré, Molybdaena, krystallisirt in geraden rhombischen Säulen, kommt auch in krystallinischen Massen vor, stark metallisch glänzend, bleigrau, specif. Gewicht 4,4 bis 73, fühlt sich sehr fettig an, schreibt auf Papier wie Graphit, kommt i · 1 Urgebirge, im Granit, Gneis, Chloritschieser eingemengt, und auf ingartigen Lagerstätten vor, begleitet von Zinnerz, Wolfram, Tungtein, Kobalt etc., besonders in Schweden, Norwegen, England, Schott-'and, Frankreich, im böhmischen und sächs. Erzgebirge, im Riesengebirge bei Glatz etc. Es löst sich in Königswasser auf, besteht aus 59,74 Molybd. und 40,26 Schwesel. — 1½ Schweselmolybdän, Deutosulfure de mol., D. of m., durch Zersetzung eines molybdans. Salzes mittelst Schweselwasserstossgas, und Fällung durch eine hinzugesetzte Säure. Ein dunkelbraunes, fast schwarzes Pulver, giebt in verschlossnen Gefässen beim Erhitzen etwas Schwesel ab, oxydirt sich an der Luft, besteht aus 49,72 Molybd. und 50,28 Schwes. - Doppelt Schweselmolybdän, Persulfure de molybd., P. of m., wenn man

das vorige Präparat mit Schweselkalium und VVasser anhaltend kocht, und dann die Flüssigkeit mit Salzsäure serlegt. Ein dunkelrother, durchscheinender Niederschlag, wird beim Trocknen grau, metallgläsend, giebt ein braunes Pulver, besteht aus 42,58 Mol. und 57,42 Schwes.

Chlormolybdän, Protocklorure de mol., Pr. of m., durchs Auflösen von Oxydulhydrat in Salzsäure; eine dunkel ruthbraune Flüssigkeit, giebt durchs Abdampsen eine zähe, schwarze Masse, löst sich in Wasser auf, ist sublimirbar, erscheint dann dunkel ziegelroth, krystallisirt, besteht aus 57,48 Mol. und 42,52 Chlor. - Doppelt Chlor molybdau, Deutochlorure de mol., D. of m., durchs Auslosen des Oxydhydrats in Salzsaure, oder auf directem VVeg unter Feuerericheinung. Dunkelgrauschwarze Krystalle, dem Jod ähnlich, leicht achmelund sublimirbar, bildet einen tief dunkelrothen Dampf, zerfließt an der Luft, oxydirt sich wobei dreifach Chlormolybd. sich bildet. 'Es besteht aus 40,34 Mol. und 59,66 Chlor. - Dreifach Chlormolybdan, Perchlorure de mol., P. of m., theils durche Austosen von M.saure in Salzsäure, theils durchs Erhitsen von wasserleerem M.oxyd in Chlorgas; auf letzterm Weg erhält man weiße, feine, lockere Krystallnadeln, welche sich sublimiren, aber nicht schmelzen lassen, löst sich in Wasser und Weingeist auf, besteht aus 31,07 Mol. und 68,93 Chlor. — Eben so giebt es auch 3 verschiedne Verbindungen des Mol. mit Fluor.

Molybdansaures Ammoniak, Molybdate d'ammoniaque, M. of a., durch Digestion der durchs Rösten von Schweselmolybdan dargestellten M.säure mit Ammoniakslüssigkeit (siehe bei der Molybdansäure); krystallisirt in farblosen, rechtwinklig vierseitigen Säulen, löst sich leicht in Wasser auf, dient zur Darstellung der M.säure. - Molybdansaures Bleioxyd, Molybdate de plomb, M. of lead, gelber Bleispath, Gelbbleierz, plomb molybdate, yellow lead-ore, krystallisirt in quadratischen Oktaëdern, kommt auch derb und eingesprengt vor. balbdurchsichtig bis durchscheinend, wachsglänzend, pomeranzen-, wachsgelb, honigsarben, ins Braune und Graue, specis. Gewicht 5,48 bis 6,8; im Alperkalk als Ueberzug der Wande kleiner Drusenhöhlen, in Karnthen, Oesterreich, Ungarn, Tyrol; in Frankreich auf schnuslen Gängen im Berg Chalaches (Deptm. de l'Isère). Das künstlich dargestellte sieh auch gelb aus, ist nicht in Wasser, aber in Salpetersäure löslich, besteht aus 60,82 Bleior. und 39,18 Molybds. — Neuerdings ist 3 molybdans. Bleioxyd vernden mit kohlens. Bleioxyd (phosphors., chroms. Bleioxyd und Chle blei) in Südamerika entdeckt worden.

Berzelius über das Molyhdän und seine Verbindungen, in P. A. Bd. 6. S. 369]

Neun und dreissigstes Kapitel. Vom Chrom.

Das Chrom, Chrome, Chromium, wurde von Vauquelin 1797 im sibirischen rothen Bleierz entdeckt, und als ein eignes Metall aufgestellt. Es kommt nicht häufig vor und zwar nur im oxydirten Zustand, als Oxydul, Oxyd, Chromsäure mit Blei- und Kupferoxyd verbunden. Das häufigste Chromerz ist der Chromeisenstein, fälschlich genannt Chromate de fer, Chromerz; es findet sich zuweilen in kleinen regelmäsigen Oktaedern, in Körnern, glänzend, zwischen eisenschwarz und stahlgrau, Strich braun, specif. Gewicht 4,0 bis 4,5, zumal im Serpentingebirge, im jüngern Porphyr- und Wackengebirge, mit Talk, so in Schlesien bei Baumgarten, Frankenstein, Regbzk. Breslau, bei Silberberg, Regbzk. Liegnitz, in Steyermark bei Krieglach, in Frankreich im Deptm. de Var bei Gassin, bei Nantes, auf den Schettländischen Inseln Unst und Fetlar, in Nordamerika zu Baltimore, bei Philadelphia in Pensylvanien, auf der Insel Vaches bei Hayti.

[Analysen von mehrern Sorten Chromerz.

Fundort.	Chrom- oxydul.	Eisen- oxydul.	Thon- erde.	Kiesel- erde.	Mangan- oxydul.	Analytiker.
Philadelphia	51,6	37,2	9,7	2,9		Berthier *).
Insel Vaches	36,0	37,2	21,8	5,0	-	s
Krieglach	55,5	33,0	6,0	2,0		Klaprotk.
Frankreich	43,0	34,7	20,3	2,0	_	Vauquelin.
Sibirien	53,0	34,0	11,0	1,0	1,0	Laugier.]

Das schlesische Chromerz enthält beträchtlich weniger Chromoxydul als das amerikanische, welches man daher auch, so wie das aus Steyermark, vorzieht, das schlesische wird nicht benutzt, weil es zu wenig Ausbeute giebt. — Nach Berzelius ist das Chromerz eine Verbindung von Chromoxydul mit Eisenoxydul, welcher mehr oder minder thons. Eisenoxydul, manchmal auch Chromoxydul — Eisenoxyd beigemengt ist.

Chrom wird im metallischen Zustand im Großen nicht benutzt, daher geshieht auch die Darstellung desselben nur im Kleinen durch Reduction des Oxyduls mittelst Kohlenstaub in sehr hohen Hitzgraden, demungeachtet kann man es nicht zusammenschmelzen. Eine einsache Weise das Chrom recht rein darzustellen ist die, daß man in dreißach Chlorchrom, welches in einer Glasröhre glühend erhalten wird, Ammo-

^{*) 8.} n. J. Bd. 13. 8. 419.

492 Eigenschaften d. Chroms, Chromoxydul, Darstellung desselben.

niakgas leitet, wobei es als ein schwarzes Pulver erhalten wird, welches sich beim Glithen entzündet. Auch durch eine gleiche Behandlung des einsachen Chlorchroms *).

Es ist grauweiß von Farbe, unter andern Umständen silberweiß, sprüde, von seinkörnigem Bruch, löst sich in Königswasser, selbst in der Siedehitze sehr wenig, nicht in Salpeter- und Schweselsäure, aber in Flussäure unter Entbindung von Wasserstoffgas auf, oxydirt sich durch Calciniren mit Kali oder Salpeter, durch welche Operation chroms. Kali entsteht.

Legirungen des Chroms.

Mit Eisen. Nach Hassenfratz soll sich das mit Chrom behandelte Eisen sehr gut schmieden lassen, ohne den geringsten Kaltbruch zu zeigen, wogegen es von dem Fehler des Rothbruchs nicht ganz freigesprochen werden kann. Geringe Beimischungen von Chrom finden sich in dem Roheisen eben so häufig, wie die von Titan, sie werden beim Frischen vollständig abgeschieden. Nach Vauquelis enthielt ein rothbrüchiges Eisen 0,6% Phosphor und 0,4% Chrom. Ueber die Legirung des Stahls mit Chrom siehe bei diesem Seite 127.

Chromoxydul, Protoxide de chrôme, Pr. of chr., grünes Chromoxyd, kommt mit Quarz und Thon gemengt als Chromocker vor, derb, weich, zerreiblich, von apfelgrüner Farbe, specif. Gewicht 2,57 bis 61, findet sich als Lager von geringer Mächtigkeit im Dptmt. de Saône et Loire; kommt als Färbungsmittel im Smaragd, Strahlstein, Diallage, mit Eisenoxydul verbunden im Chromeisenstein vor.

Man stellt das Chromoxydul auf verschiedne Weise dar: durchs Glühen des pulvrigen Metalls an der Luft, durchs Glühen des chroms. Quecksilberoxyduls in einer irdnen Retorte und Vorlage, welche etwas Wasser enthält, wobei Quecksilber übergeht, Sauerstoffgas sich entbindet, indem sowohl das Quecksilberoxydul seinen Sauerstoff abgiebt, als auch die Chromsäure, die als Oxydul übrig bleibt. Man schüttet dans das Chromoxydul aus der Retorte und glüht es noch in freiem Feuer. Eine andere, von Lassaigns angegebne, Methode ist folgende: man glüht ein Gemeng von doppelt chroms. Kali und Schwefel zu gleichen Gewichtstheilen, oder 100 Th. neutrales Salz mit 40 Th. Schwefel, langt dann das gebildete schwefels. Kali mittelst kochendem Wasser ab, worauf reines Chromoxydul übrig bleibt. (Nach Berthier erhält man es durchs Glühen von chroms. Bleioxyd in einem mit Kohle ausgefütterten Tiegel, neben metallischem Blei.) — Nach Wöhler mengt man das doppelt chroms. Kali mit gleichen Theilen kohlens. Kali oder

^{*)} Rose in P. A. Bd. 16. S. 58. Liebig daselbst Bd. 21. S. 359.

Natron und Salmiak, glüht das Gemeng, bis aller überschüssige Salmiak verdampst ist, wonach der Rückstand mit Wasser ausgelaugt wird, bis das Chlorkalium oder Chlornatrium aufgelöst und das Chromoxydul rein zurückbleibt. Bei diesem Prozess wird das Ammonium im Salmiak den Sauerstoff der Chromsture und des Kalis binden, wodurch Wasser sich erzeugt, Stickstoffgas und kohlens. Gas entweichen. - Nach Frick versährt man also: die vom Aussüssen des geglühten Gemengs von Chromeisenstein und Salpeter erhaltnen Laugen, welche chroms. Kali, unzersetzten Salpeter und freies Kali enthalten, werden concentrirt und geklärt, mit Schwesel in einem eisernen Kessel so lange gekocht, bis der grüne Niederschlag, Chromoxydal, nicht mehr zunimmt. Hierauf wird derselbe mit destillirtem Wasser abgewaschen, in verdünnter Schweselsäure in der Wärme gelöst, die Lösung mit Wasser verdünnt, vom rückständigen Schwesel getrennt, und dann die ganz klare grüne Auflösung mit kohlens. Natron präcipitirt, der Niederschlag ausgesüßt und getrocknet. Nach Liebig braucht man die Auflösung des Chlorchroms nur zur Trockne abzudampsen und zu glühen. - Endlich kann man auch aus dem Chlorchrom durch kohlens. Kali ein kohlens. Chromoxydul fällen, welches geglüht reines Oxydul liefert; auch dadurch, daß man neutrales chroms. Kali in vielem Wasser auflöst und zu dieser Auflösung eine Lüsung von Weinsteinsäure in Wasser hinzusetzt, wobei ein Aufbrausen stattsindet und die Flüssigkeit eine schön grüne Farbe annimmt. Man schlägt dann aus dem erzeugten weinsteins. Chromoxydul-Kali das Oxydul als Hydrat durch Ammoniak nieder. Die Weinsteinsäure wird bei diesem Prozess zum Theil zerlegt, es wird nämlich durch den von der Chromsäure abgetretnen Sauerstoff ein Theil derselben zu Kohlensäure und Wasser oxydirt, und der übrige Antheil bildet mit dem erzeugten Chromoxydul und Kali ein Doppelsalz.

Es ist ein mehr oder minder dunkelgrasgrünes Pulver, unschmelzbar und feuerbeständig, so dass es selbst das Scharffeuer des Porzellanosens aushält, ohne sich zu verändern, nach dem Glühen, wobei sich eine Feuererscheinung wie beim Glühen der Zirkonerde zeigt (siehe I. Seite 454), ist es in Säuren unlöslich. Es besteht aus 70,1 Chrom und 29,9 Sauerstoff, giebt ein graugrünes Hydrat, welches bei gelinder Hitze sein Wasser verliert und dunkelgrün wird, mit den Säuren grüne Salze, welche süsslich-zusammenziehend schmecken, von Alkalien mit graugrünlicher, von Cyaneisenkalium mit grüner, von Galläpfelaufguss mit brauner Farbe gefüllt werden. Das Hydrat löst sich in ätzenden fixen Alkalien auf, wenig in Ammoniak, allein durchs Kochen setzt es sich größtentheils wieder ab. - Man gebraucht das Chromoxydul vornämlich in der Por494 Chromoxyd, Chromsäure, Darstellung u. Eigenschaft. derselben.

zellanmalerei, sowohl auf als auch unter der Glasur, (siehe L Seite 532 und 33,) in der Oelmalerei unter dem Namen Chromgrün.

[Chromoxyd, Deutoxide de chrôme, D. of chr., braunes Oxyd, theile durch gelindes Erhitzen des salpeters. Chromoxyduls, oder durch Behandlung der Chromsäure mit schwesliger Säure. Ein dunkel rothbrannes, wenig glänzendes Pulver, besteht aus 63,76 Chrom und 36,24 Sauerst., entbindet in der Hitze Sauerstoffgas, Chromoxydul bleibt zurück, giebt ein braunes Hydrat, mit den Säuren schmutzig rothe Salze. — Nach Einigen soll das Chromoxyd eine Verbindung von Chromoxydul mit Chromsäure sein.]

Chromshure, Acide chromique, Chromic acid, kommt an Bleioxyd (und Kupferoxyd) gebunden im Mineralreich vor; die Darstellung der reinen Chromsäure verdankt man Unverdorben. Zu dem Ende mengt man 32 Theile chroms. Baryt oder 40 Th. chroms. Bleioxyd mit 30 Th. reinem Flusspath und 50 Th. conc. Schweselsäure, und destillirt in einer Platinretorte mit Platinvorlage, in welcher sich sehr wenig Wasser befindet. Es bildet sich höchstes Fluorchrom, welches als ein rother Dampf übergeht und durch die in der Vorlage besindlichen Wasserdämpse zerlegt wird; die Chromsäure setzt sich in Krystallen ab, während Flussäure aufgelöst bleibt. Dieser Prozess ist aber einmal umständlich und erfordert zweitens auch Destillirgeräthe aus Platin, welche nach der von Maus angegebnen Methode nicht nöthig sind. Nach dessen Angabe löst man chroms. Kali in Wasser auf, setzt Kieselflußsäure so lange hinzu, bis sich kein Fluor-Silicium-Kalium mehr absetzt; darauf wird die Flüssigkeit in einem Platingesass zur Trockne abgedampst, die Chromsäure in wenig Wasser wieder aufgelöst. Nach Maimbourg stellt man diese Säure auch durch Fällung einer Auflösung des chroms. Kalks mittelst Sauerkleesäure dar.

Die Chromsäure erscheint in sehr voluminösen, zinnoberrothen, sein wolligen Krystallnadeln, ist geruchlos, verbreitet aber erhitzt einen eignen Geruch gleich dem chroms. Kali, schmeckt scharf, sauer, hinterher zusammenziehend, särbt die Haut und organische Körper gelb, zersließt an der Lust, besteht aus 54 Chrom und 46 Sauerst., löst sich leicht in Wasser und Alkohol auf, letztere Auslösung wird durchs Tageslicht, so auch durchs Erwärmen zerlegt, es erzeugt sich Chromoxydulhydrat und Aether; Chromsäure greist Papier, Leinwand im Dunkela nur sehr langsam an, aber sost augenblicklich am Licht, sie hinterläßt einen braunen Fleck, der allmälig bei langem Ausliegen an der Sonse bläulichgrau wird. Erhitzt man noch nicht zersloßne krystallisirte Chromsäure rasch, so entmischt sie sich unter Feuererscheinung, Sauerstossgentbindet sich, und Chromoxydul bleibt zurück; überhaupt besitzt Chromentonen der Sonse entbindet sich, und Chromoxydul bleibt zurück; überhaupt besitzt Chromentonen der Sonse entmischt sie sich unter Feuererscheinung, Sauerstossgentschappen der Sonse entmischt sie sich unter Feuererscheinung besitzt Chromentonen der Sonse entmischt sie sich unter Feuererscheinung besitzt Chromentonen der Sonse entmische siehen der Sonse entmischt sie sich unter Feuererscheinung besitzt Chromentonen der Sonse entmische siehen der Sonse entmische siehe

säure die Eigenschaft, an oxydirbare Substanzen leicht Sauerstoff abzugeben; hierauf beruht die Darstellung des Chromoxyduls nach mehrern Methoden (siehe bei diesem), die Zersetzung des Indigs (hievon beim chroms. Kali mehr). Die Chromsäure giebt mit den Basen chromsaure Salze, Chromates, welche theils gelb, theils roth, in verschiednen Farbetönen erscheinen, und deshalb auch in der Malerei, Färbekunst und Kattundruckerei Anwendung gefunden haben. — Chromsäure verbindet sich mit Schweselsäure zu einer dunkelrothen Flüssigkeit, die in Oktaedern anschießt. — Reine Chromsäure wird nicht in der Technik angewendet, hauptsächlich aber chroms. Kali.

[Schweselchrom, Protosulfure de chrôme, Pr. of chr., durchs Glühen von Chromoxydul mit höchstem Schweselkalium in starker VVeissglühhitze; man 'spühlt dann die rückständige Masse mit VVasser ab, worauf ein dunkelgraues Pulver zurückbleibt, welches wenig Metallglanz durchs Reiben annimmt, an der Lust in der Hitze sich oxydirt, in Salpetersäure, noch leichter in Goldscheidewasser, sich auslöst, nicht in Kalilauge. Es besteht aus 53,83 Chrom und 46,17 Schwesel. — Man bennt auch höhere Schweselverbindungen des Chroms, die jedoch nur von geringer Beständigkeit sind.

Chlorchrom, Protochlorure de chrome, Pr. of chr., salzsaures Chromoxydul, Protomuriate, Pr.hydrochlorate de chr., Pr. of chr., erhält man durchs Glüben eines Gemengs von Chromoxydul und Kohlenpulver in Berührung mit Chlorgas, ebenso durch Behandlung des chroms. Bleinxyds mit Salzsäure und Alkohol am Licht, wobei sich Chlorchrom, Chlorblei und Aether bilden; durchs Auslösen des Chromoxydulhydrats in Salzsäure. Das nach der ersten Methode erhaltne Produkt erscheint krystallinisch, von pfirsichblüthrother Farbe, in dünnen Lagen durchsichtig, sonst undurchsichtig, löst sich in Wasser sehr langsam mit smaragdgrüner Farbe auf, die Auslösung langsam abgedampst giebt eine dunkelgrüne, fast schwarze Salzmasse, die sich in Wasser und Alkohol löst, und in der Glühhitze nicht zersetzt, aber sublimirt wird. Es besteht aus 34,64 Chrom und 65,36 Chlor. — 13 Chlorchrom, Deutecklorure de chrome, D. of chr., durch Verbindung des Oxyds mit Salasaure; eine rothe Außösung, welche sich sowohl durchs Verdampsen, als auch durch Siedehitze entmischt, indem Chlor entweicht und einfaches Chlorchrom zurückbleibt. — 13 Chlorchrom, Percklorure de chrome, P. of chr., erhält man durch Destillation von doppelt chroms. Kali, abgeknistertem Kochsalz und rauchender Schweselsäure. Eine bluthrothe, sehr flüchtige Flüssigkeit, welche an der Luft stark raucht, und einen der salpetrigen Säure in Farbe schr ähnlichen Dampf ausstölst, sinkt in Wasser zu Boden, und löst sich allmälig unter starker Erhitzung und Zersetzung auf, es entsteht Chrom- und Salasaure. Dieses höchste Chlorchrom besteht aus 20,95 Chrom und 79,06 Chlor.

Fluorehrom, Protofluorure de chrôme, Pr. of chr., durchs Auflösen des Oxyduls in Flussäure; eine grüne Salamasse, in Wasser löslich, krystallinisch. — 1½ Fluorehrom, Deutofluorure de chrôme, D. of chr., auf eine gleiche Weise als Oxyd erhalten, eine rothe Masse. — 1½ Fluorehrom, Perfluorure de chrôme, P. of chr., erhält man, wie bereits oben Seite 494 angegeben worden ist, auf ähnliche Weise als das höchste Chlorchrom. Ein rothes Gas, welches Glas stark angreift, Fluorsiliciumgas und Chromsäure bildet, zersetzt sich in Berührung mit der Lust wegen der in dieser enthaltnen Wasserdämpse, und bildet Fluss- und Chromsäure; besteht aus 33,41 Chrom und 66,59 Fluor.

Halb kohlensaures Chromoxydul, Sousearbonate de chrome, Subearb. of chr., erhält man mit Chromoxydulhydrat verbunden, wenn man ein Chromoxydulsals mittelst kohlens. Kali oder Natron niederschlägt; schmutzig grün von Farbe. Ein neutrales Salz hat man noch nieht darstellen können. — Schweselsaures Chromoxydul, Protosulfate de chrome, Pr. of chr., durch Auslösen des kohlens. Chromoxyduls in Schweselsäure; eine grüne Flüssigkeit, giebt abgedampst eine grüne Salzmasse. Mit schwesels. Kali verbunden entsteht ein dem Alaun ganz analoges Doppelsalz, Chromalaun, welches in Oktaëdern anschießt, dunkel purpurn oder amethystsarben aussieht, in 6 Theilen VVasser sich auslöst; man erhält diesen Chromalaun auch, wenn man eine conc. Auslösung von neutralem chroms. Kali mit \(\frac{1}{3} \) conc. Schweselsäure vermischt und dann 2 Theile Alkohol hinzuthut. — Salpetersaures Chromoxydul, Protonitrate de chrome, Pr. of chr., durch unmittelbare Vereinigung, wird in der Hitze zersetzt, Oxydul bleibt übrig.]

Chromsaure Salze.

Chromsaures Kali, Chrômate de potasse, Chr. of pot., wird in chemischen Fabriken, ganz besonders in großen Massen in Manchester, London, aus Chromeisenstein durchs Schmelzen mit Salpeter und kohlens. Kali dargestellt. Der Chromeisenstein muss zu dem Ende durch Pochen, Zermahlen, Schlemmen von der beigemengten Gesteinmasse auß vollkommenste befreit werden, weil, wenn Kiesel- und Thonerde enthaltende Gesteintheile darunter bleiben, durchs Calciniren mit Kali sich Verbindungen derselben mit dem freien Kali erzeugen, welche dans schwer und mit nicht unbeträchtlichen Kosten getrennt werden müssen Das sein gemahlne und geschlemmte Erz wird mit der Hälste getrockneten Salpeter gemengt, nach andern mit 67 %, (oder mit & Pottasche und 12 Salpeter beschickt) geschmolzen. Hiezu bediente man sich früher der Schmelztiegel, die man in einem Tiegelosen hestig erhitzte, allein auf diese Art wird das Produkt zu theuer und kann auch nur in kleiner Mengen beschafft werden. Man kam daher bald zur Anwendung von größern Oesen, nach Art der Töpserösen, in denen man in Blumentöpsen die Beschickung, einen Topf fiber den andern gestellt, einsetzte, und die Zwischenräume mit Coaks ausfüllte. Eine Schmelze dauerte an 3 Tage, dann kühlte man den Ofen langsam aus. Man hat auch Flammheerde angewendet, und zwar doppelte, d. h. solche, wo die Flamme einer Feuerung über zwei über einander angebrachte Flammheerde streicht, auf denen man die mit dem Gemeng gefüllten Töpfe aufstellte. Nach vollendetem Schmelzen werden die Töpfe zerschlagen, das Gemeng von Eisenoxyd, unzerlegtem Chromeisenstein, chroms. Kali, etwas ätzendem Kali, auch wohl kiesels. und thons. Kali noch heiß in Wasser aufgelöst, wobei die unlöslichen Gemengtheile zurückbleiben, die Salze aber sich auflösen; man wendet hiezu kupferne, auch eiserne Kessel an, läßst einige Stunden lang kochen, und gießt dann die klare Flüssigkeit vom Rückstand ab, den man noch einigemal mit Wasser abspühlt.

[Man hat diesen Rückstand, der, wenn nicht in richtigen Verhältnissen Salpeter und Pottasche zum Chromeisenerz zugesetzt wurde, noch etwas unzersetztes Erz enthalten kann, noch einmal benutzt, nachdem man vorber das Eisenoxyd, Thon- und Kieselerde mittelst Salzsäure in der Digestionswärme ausgezogen; allein dies dürfte bei den jetzigen niedrigen Preisen wohl nicht lohnen. Nimmt man Schwefelsäure, so erhält man unter andern Alaunkrystalle, welche dunkelroth aussehen, und Chromalaun enthalten möchten, vergl. das beim schwefels. Chromoxydul Gesagte.]

Bei diesem Prozess giebt der Salpeter in der Hitze Sauerstoff an das Chromoxydul und Eisenoxydul ab, welche sich im Chromeisenerz befinden, hiedurch entsteht Chromsäure, die sich mit dem Kali des Salpeters (und der Pottasche) zu einem neutralen Salz verbindet, und Eisenoxyd, welches im Rückstand bleibt; so wie der Salpeter und die Pottasche im Ueberschuss vorhanden sind, lösen sie leicht Kiesel- und Thonerde aus. Um diese zu entsernen, setzt man vorsichtig etwas Salpetersäure oder Essigsäure (aus Holzessig) hinzu.

Soll nun das chromsaure Kali krystallisirt werden, so dampst man die klaren Laugen bis zur Salzhaut ein, und bringt die abgeschiednen Krystalle zum Abtropsen in Körbe; diese löst man wieder in Wasser auf, dampst ab, und läst die conc. Lauge in großen irdnen Krystallisirnäpsen in erwärmten Zimmern anschießen. Ist die Lauge alkalisch, so schießt das neutrale Salz schön an, ist sie aber neutral, so erfolgt beim ersten Anschuss saures Salz und dann aus der alkalisch gewordnen Flüssigkeit das neutrale. Das neutrale kann man auch durchs Glühen des doppelt chroms. Kalis mit einer hinlänglichen Menge kohlens. Kali erhalten, wenn die Hitze bis sat zum Schmelzen erhöht wird.

Das neutrale erscheint in citronengelben, undurchsichtigen, sechs.

498 Eigenschaften des einfachen und doppelten chromsauren Kalis.

seitigen Säulen, schmeckt bitter, unangenehm, der Geschmack hält lange im Mund an, löst sich ungesihr in 2 Theilen Wasser von der mittlem Temperatur, nicht in Alkohol auf, schmilzt in starker Rothglühhitze, verliert das chemisch gebundne Wasser, 32%, und wird lichtgrüm von Farbe, so lange es geschmolzen. Durch stärkere Mineral- selbst organische Säuren wird das neutrale Salz zersetzt, indem sich saures bildet, und ein entsprechendes Kalisalz von der zugesetzten Säure. Es hat eine ansnehmend stark färbende Kraft, so dass Wasser durch 30000 noch morklich gelb gefärbt wird, und eine 20fache Menge Salpeter dadurch so intensiv gelb aussieht, als wäre es das unvermischte chroms. Kali selbst; es besteht aus 47,51 Kali und 52,49 Chroms.

Doppelt chromsaures Kali, Bickromate de petasse, B. of p. erhält man aus einer concentrirten, gehörig mit Essigsäure angesäuerten Auflösung, da es schwerer löslich ist, als ein dunkel orangefarbnes Pulver, welches durchs Auflösen in heißem Wasser und Abdampfen krystallisirt wird. Es bildet dunkel seuerrothe säulensörmige Krystalle, welche bitter, kühlend, metallisch schmecken, sich in 10 Theilen Wasser von der mittlern Temperatur, nicht in Alkohol auslösen, in der Hitze schmelzen, und zu einer pomeranzengelben Masse erkalten, die in dünnen Lagen durchscheinend ist. Dieses Salz besteht aus 31,15 Kali und 68,85 Chroms.

[Verunreinigungen des chroms. Kalis. Das neutrale Sals kann nach Zeber Thonerde enthalten, und erscheint dann in durchscheinenden, vierseitigen, rhombischen Säulen; die gewöhnlichen Reagentien auf Thonerde werden dieselbe anzeigen. Es enthält nicht selten betrüglicher Weise beigesetztes schwesels. Kali, auch wohl vom unreinen Salpeter und der Pottasche herrührendes Chlorkalium; man hat von ersterm über 400 unter dem chroms. Kali gesunden. Die Prüsung beruht in der Anwendung der bekannten Reagentien, nachdem man vorher die Lössen des chroms. Salzes mit ein wenig reiner Salpetersäure gesäuert hat; bei der Anwendung des salzs. Baryts ist auch reine Salzs. zum Ansäuers brauchbar. Statt dieser Säuren kann man auch reine Weinsteinsäure anwenden, wenn man eine stark verdünnte Aussöung derselben im Ueberschuss zur Aussöung des chroms. Kalis schüttet; die amethysfarbne Flüssigkeit wird dann durch obige Reagentien geprüst *).

Folgende Metallsalze werden durch neutrales chroms. Kali mit folgenden Farben gefällt:

Name d. Salze. Farbe d. Niederschlags. Zinkoxydsalze...loch schweselgelb. Eisenoxydulsalze haarbraun.

salze.. rostbraun.

^{*)} Zuber in D. p. J. Bd. 31. S. 315.

Anwendung des chromsauren Kalis, andere chroms. Salze. 499

Name d. Salse. Farbe d. Niederschlags. Name d. Salse. Farbe d. Niederschlags. VVismuthoxydsalse hoch eitronengelb. Quecks.oxydsalse mennigeroth. Uranoxydsalse.... hoch schwes.gelb. Silber = purpurroth. Silber = purpurroth. Platin = schmutz.strohgelb. Quecksilberoxyduls.orange. Spiessglanzoxyds.perlfarben.]

Das chroms. Kali wird in der Chemie als Reagens auf Blei-, (Silber-, Quecksilber-)salze, zur Darstellung der Chromsäure und chroms. Salze gebraucht, in der Technik zur Hervorbringung gelber und oranger Körperfarben durch Bleisalze, für die Malerei, für die Kattundruckerei, um mittelst Gelb und Blau schönes Grün zu erzielen; auch ist neuerdings das chroms. Kali zur Zerstörung des Indigs angewendet worden, um auf blauem Grund farblose Stellen zu erhalten. Wenn man nämlich auf ein in der kalten Küpe gefärbtes Zeug eine Auflösung von doppelt chroms. Kali ausdruckt, und darüber eine Reservage, bestehend aus Weinstein-, Sauerklee- und etwas Salpetersäure, mit gerösteter Stärke verdickt, überklotzt, so wird augenblicklich die blaue Farbe zerstört, und die Stelle ist weiß. Die Erklärung ist folgende: durch die Säuren wird das doppelt chroms. Kali zerlegt, die frei gewordne Chromsäure entmischt sich in Chromoxydul, welches sich mit der Weinstein- und Sauerkleesäure, so wie mit weinstein- und sauerklees. Kali zu Doppelsalzen verbindet, und in Sauerstoff, welcher auf den Indig im Moment der Entbindung einwirkt und denselben bleicht; dabei entwickelt sich kohlens. Gas. Köchlin-Schouch hat das Verfahren beschrieben *) und Berselius gezeigt, dass sich bei diesem Prozess nicht, wie Koechlin glaubte, eine eigne Oxydationsstufe des Chroms, chromige Säure, bilde, sondern nur ein Doppelsalz von Kali, Chromoxydul und Weinsteinsäure. — Ueber die Anwendung des chroms. Kalis vergleiche auch das Seite 5 beim Chlormangan Gesagte und den Artikel chroms. Bleioxyd.

[Chromsaures Natron verbält sich wie das Kalisalz. Chromsaures Ammoniak, Chromate d'ammoniaque, Chr. of a., durch Zersetzung des chroms. Bleioxyds mittelst kohlens. Ammoniak erhalten, bildet gelbe, nadelförmige Krystalle, die sich leicht in VVasser auflösen. — Chrom's aurer Baryt, Chromate de baryte, Chr. of b., durch doppelte VVahlverwandtschaft aus chroms. Kali und salzs. Baryt; ein hellgelbes, in VVasser unlösliches, geschmackloses Pulver, löst sich in freier Chromsäure, Salpeter- auch Salzsäure auf, und wird zur Darstellung der Schwesel-Chromsäure angewendet, siehe oben Seite 495; reine Chromsäure kann aus demselben nicht erhalten werden. Es besteht aus 59,5 Baryt und 40,5 Chroms. — Ghromsaures Zinkoxyd, Chromate de z., Chr. of z., durch doppelte Wahlverwandtschaft dargestellt, ein

[&]quot;) D. p. J. Bd. 27. S. 40.

gelbes, dem chroms. Bleioxyd sehr ähnliches Pulver, von Erdmann als Malerfarbe empfohlen.]

Chromsaures Bleioxyd, Chromate de plomb, Chr. of lead, kommt als rother Bleispath, Rothbleierz, Plomb chromaté, Pl. rouge, red Lead-ore, in schiesen rhombischen Säulen krystallisirt vor, in mancherlei sekundären Formen, auch derb, angeslogen, Bruch uneben, kleinkörnig ins Muschlige, durchscheinend, seltner halbdurchsichtig, Diamantglanz, hyacinthroth ins Morgenrothe, seltner ins Pomeranzengelbe, specist Gewicht 5,75 bis 6,0; sindet sich aus Gängen mit Brauneisenstein, Eisenkies, Bleiglanz, gediegnem Gold, Quarz, zu Beresossk bei Ekatharinenburg in Sibirien; in Brasilien im Sandstein mit Bleierde.

Künstlich erzeugt man chroms. Bleioxyd, indem man ein Bleisalz, essigs. oder salpeters. Bleioxyd, durch chroms. Kali fällt. Die Farbe ist vom hellsten Citronengelb bis in dunkelste Aurora, ja ins Zinnoberrothe wechselnd, je nachdem das Produkt neutral, sauer, oder basisch ist, ob bei der Bereitung Chromsäure vorwaltet, oder eine andere Mineral- oder Pflanzensäure, oder im Gegentheil Kali, ob man warm oder kalt niederschlägt. Waltet Säure vor, und schlägt man kalt nieder, so erfolgt ein gelbes, waltet Kali vor und schlägt man warm nieder, so erfolgt ein rothgelbes Präcipitat. Löst man neutrales chroms. Kali in vielem Wasser auf und setzt eine stark verdünnte Lösung eines neutralen Bleisalzes hinzu, so erhält man einen hell citronengelben Niederschlag, welcher ausgesüßt als Chromgelb in den Handel kommt. Man versetzt es ost mit sein gemahlnem Schwerspath, Thonerde, Gyps, schwefels. Bleioxyd, (Cölner Gelb, Janne de Cologne, in welchem Boutres-Charlard 7 Th. Gyps, 1 Th. schwefels. und 2 Th. chroms. Bleioxyd fand. Diese Farbe war schön gelb, und deckte eben so gut, als das unvermischte Chromgelb).

Das neutrale chroms. Bleioxyd ist ein geruch- und geschmackloses Pulver, in Wasser unlöslich, verändert sich nicht an Lust und Licht, läst sich mit vielen Mineral- und Pslanzensarben ohne Entmischung mengen und austragen, löst sich in Säuren wenig auf, aber vollständig in überschüssigem Aetzkali unter Aushebung der Farbe. (Dass es von einem Gemisch von Salzsäure und Alkohol zerlegt wird, ist bereits vorn beim Chromoxydul angegeben worden, Seite 495.) Es besteht aus 68,15 Bleioxyd und 31,85 Chromsäure.

Halb chromsaures Bleioxyd, Souschrömate de pl., Subchr. of l., wird erhalten, wenn man das neutrale Salz mit geschlemmten Bleioxyd, oder mit verdünnter Auflösung eines Alkalis behandelt, oder das Bleioxyd mit einer Auflösung von chroms. Kali niederschlägt, welcher Kali hinzugesetzt worden ist. Trägt man chroms. Bleioxyd in ge-

Anovendung des chroms. Bleioxyds, chroms. Quecksilberoxydul. 501

schmolznen rothglühenden Salpeter, süßt dann schnell ab, so erhält man eine schön rothe Farbe, in Feuer und Farbe Mennige und Zinnober übertressend; auch selbst braune Farbentöne lassen sich dadurch erhalten *).

Das reine halb chroms. Bleioxyd ist ein in Wasser unlösliches Pulver, welches an der Lust und dem Licht unverändert ausdauert, besitzt eine schöne zinnoberrothe Farbe, ausgebend, markig, besteht aus 81,06 Bleioxyd und 18,94 Chroms. Durch Mengung dieses basischen Salzes mit dem neutralen können alle möglichen Farbentöne zwischen dem Zinnoberrothen und hell Citronengelben erlangt werden, ein reiches Feld für die praktische Anwendung in der Oelmalerei, Lackirkunst, für Kattundruckerei, denn obschon man chroms. Blei auch in der Wollen- und Seidensärberei versucht hat, so ist doch die hauptsächlichste Anwendung in der Kattundruckerei und Baumwollen- (und Leinen) särberei. Geitner empfahl 1819 das chroms. Kali, um mittelst eines Bleisalzes auf leinene und baumwollene Gewebe eine gelbe Farbe zu erzeugen; desgleichen Lassaigne **).

[Ueber die Anwendung des chroms. Bleioxyds zu der Leinen- und Baumwollendruckerei und Färberei siehe einen Aufsatz v. Kurrer's in den V. d. G. 1828. S. 112 u. f., serner D. p. J. Bd. 27. S. 51. — Zinnsalz serstört das Chromgelb, bedruckt man daher mit Chromgelb gefärbte Zeuge mit demselben, so werden sie nach dem Spühlen weiss, so dass man topisch andere Farben eindrucken kann. — 3 Chromaures Bleioxyd — 3 chroms. Kupseroxyd, Vauquelinit, von schwärzlich-grüner Farbe, glänzend, in Rhomboëdern, auch derb, specis. Gewicht 5,5 bis 5,8, sindet sich in Sibirien. — Chroms. Kupseroxyd und chroms. Kali erhält man ein rothbraunes Präcipitat, chroms. Kupseroxyd, welches sich in verdünntem Ammoniak mit schön dunkelgrüner Farbe auslöst; Faussart.]

Chromsaures Quecks ilberoxydul, Protockromate de mercure, Pr. of m., wird durch Niederschlagung von salpeters. Quecksilberoxydul durch chroms. Kali erzeugt, man löst 77 Th. chroms. Kali in 400 Th. Wasser auf, und setzt eine kalt bereitete Quecksilberauflösung von 100 Th. Quecks. in 125 Th. Salpetersäure von 34° B. hinzu; der ausgesüßste und getrocknete Niederschlag beträgt 110 Theile. Es ist vortheilhaft, die Quecksilberauflösung in die des chroms. Kalis zu schütten und nicht umgekehrt; es versteht sich von selbst, daß das anzuwendende chroms. Kali frei von schwesels. Kali und Chlorkalium sein müsse, eben

^{*)} Wöhler in P. A. Bd. 21. 8. 580. **) D. p. J. Bd. 3. 8. 352.

so darf auch das Quecksilbersals kein Oxyd enthalten, denn das chroms. Quoxyd wird sich dann in der vorwaltenden Salpetersäure auflösen, ebenso auch nicht zu viel vorwaltende Salpetersäure, welche einen Astheil des Niederschlags in Oxydsals verwandeln und auflösen wird.

Das chroms. Quecksilberoxydul besitzt eine mehr oder minder duckel pomeranzengelbe Farbe, je nachdem es aus mehr oder minder verdünnten Auflösungen niedergeschlagen wurde, aus einer stark verdünnten füllt es dunkler aus; es ist in Wasser unauflöslich, löst sich aber in Salpetersäure auf, besteht aus 80,14 Qu.oxydul und 19,86 Chroms. Es wird theils als Malerfarbe, Chromroth, in den Handel gebracht, theils zur Darstellung des Chromoxyduls benutzt, siehe bei diesem.

[Chromsaures Quecksilberoxyd, Deutochronate de m., D. of m., durch salpeters. Qu.oxyd erhalten, oder durch Behandlung des chroms. Qu.oxyduls mit Salpetersänre; ein dunkel violettes, krystallinisches Palver, in VVasser etwas löslich, desgleichen in Säuren, wird durch überschässig sugesetztes Alkali zerlegt, ebenso durchs Glühen. Durch verschiedne Gemenge des chroms. Qu.oxyduls und Oxyds kann man verschiedne Nüancen von Roth erhalten. — Chromsaures Silberoxyd, Chromate d'argent, Chr. of silver, durch Fällung einer Auflösung von salpeters. Silberoxyd mittelst chroms. Kali; ein purpurrothes Pulver, ist die Auflösung warm rothhraun, ist sie überschüssig sauer, so fällt der Niederschlag karminroth aus, und es entstehen sogar dann, wenn die Auflösung warm war, beim Abkühlen rubinrothe Krystalle. Das chroms. Silberoxyd löst sich in Salpetersäure, zersetzt sich in der Hitze.

Ueber chroms. Salze, deren Darstellung und Anwendung siehe des D. t. Tom. 5. pag. 255 Artikel "Chromates", daraus in D. p. J. Bd. 27. S. 44. — Tassaert über die Gewinnung des chroms. Kalis in S. n. J. Bd. 13. S. 429.]

Vierzigstes Kapitel.

Vom Arsenik.

Arsenik *), Arsenie, wurde 1733 von Brandt aus der arsenigen Säure dargestellt, welche man seit Jahrhunderten kennt. Es kommt sehr häufig in mannichfaltigen Verbindungen in dem Mineralreich vor.

Gediegen Arsenik, Scherbenkobalt, (Fliegenstein), Arsenic testace, A. natif, seltner in nadelförmigen Krystallen, häufiger in nierförmigen, kugligen, traubigen Massen, derb, Textur unvollkommen

^{•)} Was man im Handel Arsenik nennt, ist arsenige Säure, oder weises Arsenikoxyd nach der ältern Benennungsweise.

krummblättrig, Bruch seinkörnig, häusig in gebogen schaligen Absonderungen; auf dem frischen Bruch wenig metallglänzend, die Ausensläche nur schimmernd oder glanzlos, lichte bleigrau, zinnweiss, ausen stets grauschwarz angelausen; specis. Gewicht 5,73 bis 92. Es kommt vor auf Erzgängen im ältern Gebirge, im Glimmer-, Thonschieser, Gneis, seltner im Uebergangs- und Flözgebirge, begleitet von Quarz, Kalk-, Fluss-, Schwerspath, Arsenik-, Kupser-, Eisenkies, Blende, Bleiglanz, Kobalt-, Nickel- und Silbererzen. So im sächs. Erzgebirge, in Böhmen, am Harz, in Baden, Elsass, Ungarn, Norwegen, Sibirien etc. (Arseniksilber, ein inniges Gemeng von Arsenik und gediegen Silber, vergleiche vorn Seite 367.)

Arsenikkies, Misspickel, Gifkies, For arsenical, Ars. pyriteus, Arsenical pyrites, (harter Arsenikkies), krystallisirt in geraden rhombischen Säulen, nicht selten nadelförmig, eingesprengt, derb, angeflogen, Bruch grob - und kleinkörnig, metallglänzend, silberweiß ins Zinnweiße, Messinggelbe, von Außen grau, gelb, specif. Gewicht 5,7 bis 6,52; schlägt am Stahl Funken, besteht aus Schweseleisen + Arsenikeisen. Weicher Arsenikkies ist Arsenikeisen, kommt nicht in Krystallen vor. Beide finden sich auf Gängen, Lagern, auch eingesprengt in ältern Gebirgsmassen, im Glimmerschiefer, Gneis, Chloritschiefer, Serpentin, Syenit, begleitet von Zinnerz, Wolfram, Molybdänglanz, Kupfer-, Eisenkies, Bleiglanz, Blende, gediegen Silber, Silbererzen, auch mit Gold, außerdem mit Quarz, Kalk-, Fluss-, Feldspath, Granaten. Im preussischen Staat kommt der weiche vor zu Reichenstein bei Kupferberg, Regbzk. Liegnitz; der harte im säehs. Erzgebirge, bei Freiberg und den Orten, wo Zinnerz ansteht, in Böhmen, am Harz, in Steyermark, Ungarn, Frankreich, England, Schweden, Sibirien.

Ueber die Verbindungen des Arseniks mit Kobalt, Nickel, Spießglanz, Mangan, siehe bei diesen Metallen.

Realgar, rothes Schweselarsenik, Arsenic sulfure rouge, red Orpiment, kommt selten in schiesen rhombischen Säulen krystallisirt vor, nadelsörmig, derb, plattensörmig, angeslogen, Bruch grob- und kleinkörnig, muschlig, halbdurchsichtig bis durchscheinend, undurchsichtig, settglänzend, morgenroth ins Scharlachrothe, auch wohl ins Braune, specis. Gewicht 3,3 bis 6. Findet sich auf Gängen, im Urgebirge, Uebergangsweniger im Flözgebirge, mit Kalk-, Schwer-, Braunspath, Quarz, Arsenik und Arsenikerzen, Bleiglanz, Blende, Spiessglanzblende; so in Ungarn, Böhmen, Tyrol, im sächs. Erzgebirge, Harz, Elsas, Baden, in der Schweiz, China, Peru. Auch sindet es sich in der Umgebung der Vulkane, als ein Produkt der Verslüchtigung auf Laven, an Kratern, so am Vesuv, Aetna etc.

Rauschgelb, Operment, gelbes Schweselarsenik, Arsenie sulfust jame, Orpiment, yellow Orpiment, sindet sich in undeutlich krystallisirten Partieen, meist nier-, traubenstrmig, kuglig, derb, eingesprengt, in schaligen und körnigen Ahsonderungen, Textur blättrig, strahlig, Bruck kleinkörnig ins Muschlige, Splittrige, undurchsichtig, schimmernd, auch schwach diamantglänzend, eitronengelb ins Pomeranzen- und Honiggelbe, Grüne, seltner ins Braune und Schwarze, specis. Gewicht 3,44 bis 3,6. Findet sich im Flötzgebirge, im Mergel, thonigen Sandstein, mit Reslgar, Quarz, Kalkspath, in Ungarn; auf Gängen mit Realgar, Bleiglam, Schweselkies, Blende, seltner mit gediegnem Gold, in Ungarn, Siebenbürgen, in der Türkei, Wallachei, Kleinasien, China, Mexiko; auf Gängen im ältern Thonschieser am Harz, auf vulkanischen Gebilden, wie Realgar.

[Arsenikblüthe, Ars. blanc, A. oxidé, Ars. bloom, kommt sehr selten krystallisirt vor, in regelmässigen Oktaëdern, gewöhnlich nadel- und haarsormig, kuglig, tropssteinartig, als erdiger Beschlag, blättrig-strabliges Gesüge, halbdurchsichtig, undurchsichtig, zwischen Seiden- und Glasglanz, auch matt, weiss, zufällig auch anders gesärbt, specis. Gewicht 3,6; findet sich auf Gängen im ältern und neuern Gebirge als sekundäres Gebild mit Arsenikerzen und den gewöhnlichen Begleitern derselben, am Harz, Ungarn, Böhmen, Elsass. — Die übrigen arsenigund arseniksauren Salze, welche im Mineralreich vorkommen, sindet man bei der Abhandlung über die Salze weiter unten.]

Arsenik wird nur in einem beschränkten Maße auf einigen Arsenikhütten dargestellt, indem man das aufbereitete gediegne Arsenik, oder den weichen Giftkies einer Sublimation in irdnen Retorten und Vorlsgen unterwirst, welche erstere in 2 Reihen über einander in einem Galeerenosen liegen; man pslegt ein cylindersörmig zusammengerolltes Stück Eisenblech in den Hals der Retorte und Vorlage zu schieben, in welchem sich das Sublimat vorzüglich ablagert. Das erste Anseuern geschieht ohne Vorlagen, welche erst dann vorgelegt werden, wenn sich Arsenikdämpfe zeigen. Das krystallinische Sublimat kommt als Fliegenstein, pierre à mouches. (Fliegen) Kobalt, Cobaltum, in den Handel, das zugleich mit übergegangne pulvrige Arsenik, ein Gemeng von metallischem A. und arseniger Säure, nennt man grauen Ars., man pslegt es bei einer neuen Sublimation zuzusetzen; der Rückstand enthält immer noch etwas Arsenik, selbst bei einer bis zum Weiseglühen erhöhten Hitze. In Reichenstein rechnet man 50 % Fliegenstein aus den reinsten Schliechen des weichen Gistkieses und 25 graues A. Wenn man den Rückstand vom Arsenikkies mittelst Kohlen schmelzt, so fällt arsenikhaltiges Eisen, Speise. - Man kann auch aus arseniger Säure mittelst Reduction durch Kohle metallisches A. erhalten, allein es ist dann leicht mit etwas unzersetzter arseniger Säure vermengt. Man wendet im Kleinen schwarzen Flus als Reductionsmittel an (auch wohl Seise), thut das Gemeng in einen Schmelztiegel, setzt einen andern Tiegel umgekehrt auf erstern und verklebt die Fugen dicht; erhitzt man nun den so vorgerichteten Sublimationsapparat von unten, so dass er oben kühl bleibt, so gewinnt man das Arsenik. Durch eine wiederholte Sublimation kann auch das käufliche Arsenik gereinigt werden. Man muss es in wohl verschlosnen Gesäsen unter Weingeist, oder ausgekochtem Wasser auf bewahren, weil es sich sonst oxydirt.

Das Arsenik besitzt eine stahlgraue Farbe, starken Glanz auf der frischen nicht von der Lust oxydirten Oberskäche, läust leicht an, wird blind, bräunlich-grauschwarz, besitzt ein blättriges Gestige, krystallisirt auch wohl bei langaamer Sublimation in Blättchen (Oktaëdern), ohne jedoch vorher zu schmelzen; specis. Gewicht 5,96. Es ist geruchund geschmacklos, nicht besonders hart, aber spröde, bildet bei 1800. Dämpfe, welche grauweiß aussehen, knoblauchartig, oder ähnlich wie phosphorige Säure riechen, (welcher Geruch den Dämpfen des Metalls, nicht denen der arsenigen Säure eigenthümlich ist), und sich zu starren Massen condensiren, man will jedoch auch durch verstärkte Spannung derselben es dahin gebracht haben, dass sie troptbarslüssig wurden. Das Metall hat starke Verwandtschaft zum Sauerstoff, daher es sich sehr leicht an der Lust oxydirt; mit Wasser beseuchtet kann sich das gepulverte A. bis zum Entzünden erhitzen, wodurch schon einmal eine Feuersbrunst entstanden ist; mit chlors. Kali gemengt kann es, wie Phosphor, Schwesel, durch einen hestigen Schlag entzündet werden. Es verbrennt im Sauerstoffgas mit einer blassblauen Flamme und bildet arsenige Sture, ist giftig, wenn gleich in einem geringern Grad als arsenige Säure. Es findet in der Technik eine sehr beschränkte Anwendung, bei der Fabrikation des Schroots, bei der Darstellung von Weisskupser, (Arsenikkupfer); man benutzt es als Fliegengist, allein es ist sehr gesährlich, und viele Unglücksfälle haben die Unzweckmässigkeit des Gebrauchs hiezu nachgewiesen, indem es mehrere andere Mittel giebt, welche keinen nachtheiligen Einflus auf die Gesundheit der Menschen ausüben.

Legirungen des Arseniks. Es ist im Allgemeinen zu bemerken, dass das A. alle Metalle, mit denen es sich legirt, spröde macht, die schwer schmelzbaren leichter schmelzend, und aus den Legirungen durchs Rösten nie vollständig abgeschieden werden kann, weshalb es ein unerwünschter Begleiter gar vieler Metalle ist.

[Mit Kalium verbindet sich A. sehr leicht unter starker Erwärmung; das Produkt zerlegt das VVasser unter Bildung von Kali und Arsenikwasser-

506 Legirungen des Arseniks mit Eisen, Kobalt, Nickel, Blei etc.

stoffgas (siehe weiter unten), zu welchem Ende diese Legirung auch dargestellt wird. — Mit Zink geschieht die Verbindung, gleich wie die des Schwesels mit diesem Metall, nur schwierig; die Legirung ist grau, löst sich in Salzsäure aus, entbindet Arsenikwasserstoffgas.]

Mit Eisen scheint sich A. in sehr vielen Verhältnissen verbinden zu können; viel Arsenik mit Eisen legirt nimmt dem letztern die magnetischen Eigenschasten. Nach von Karsten angestellten Versuchen bediegt ein Zusatz von A. beim Frischen einen außerordentlichen Rohgang, so dass Frischen um das Dreisache der Zeit verlängert wurde, und ein bedeutender Eisenverlust stattfand. Das Eisen war bedeutend härter, verhielt sich stablartig beim Schmieden, zeigte keinen Rothbruch, dagegen schien es an Festigkeit verloren zu haben, indem die Eisenstäbe die Probe weniger gut aushielten. Bei der Analyse konnte keine wägbare Spur A. nachgewiesen werden. Arsenikhaltiges E. soll sich nicht schweißen lassen. - Nach Versuchen mit Cementstahl und Arsenikspeise, welche Karsten zusammenschmolz, wurde ermittelt, das A. die Festigkeit des E. sehr vermindert, dasselbe weich macht, die Dehnbarkeit und Geschmeidigkeit schon bei einem Gehalt von 1,6% zerstört. Deshalb kann auch der Rückstand von der Gewinnung des Arseniks aus dem weichen Gistkies nicht auf Eisen benutzt werden. - Vom Arsenikeisen, Gistkics siehe vorn Seite 503.

Mit Kobalt. Doppelt Arsenikkobalt, Speiskobalt, siehe S. 155, es kommt auch wohl dreifach A.kobalt vor. Doppelt A.kobalt + Doppelt Schweselkobalt, Kobaltglanz, siehe gleichfalls vorn Seite 155. Wenn man das erstere in verschlossnen Gestisen destillirt, so erhält man einen Theil Arsenik und ein niederes A.kobalt bleibt zurück. - Mit Nickel verbindet sich A. und es kommen 2 Fossile vor, welche beide Metalle enthalten, der Kupsernickel, einsach A.nickel, und das doppelt A.nickel, siehe vorn Seite 166, auch eine Verbindung von Doppelt A.nickel + Doppelt Schweschnickel, Nickelglanz. - Reducit man arseniks. Nickeloxyd durch Kohlenstaub, so erhält man Halb Arseniknickel.

Mit Blei verbindet sich A. sehr leicht zu einer dunkel gefürbten, blättrigen, spröden Legirung, die etwa & A. enthält; Anwendung einer Legirung von 98 Blei und 2 Arsenik zur Schrootfabrikation, siehe vom Seite 204. — Mit Zinn, beide Metalle verbinden sich sehr leicht, die Legirung ist härter, klingender, weißer, als reines Zinn; eine Legirung von 15 Z. und 1 A. ist spröder als Zink, krystallisirt in Blättern, ist strengslüssiger als Zinn, entwickelt mit Salzsäure behandelt Arsenikwasserstoffgas; vergleiche auch das beim Zinn Seite 235 Angesührte. — Mit Wismuth, durch unmittelbare Vereinigung, die aber nur bis zu einem

Legirungen d. Arseniks mit Kupfer, Silber etc.; Arseniksuboxyd. 507

Gehalt an 15 A. bisher erzeugt worden ist; durch Destillation lässt sich A. ziemlich vollständig abscheiden. Das käusliche VV. enthält ost ein klein wenig A., vergleiche vorn Seite 257.

Mit Kupfer. Man erhält eine solche Legirung, Weiskupfer, (weises Tembak), Argent hache in Deutschland genannt, wenn man gleiche Theile Kupferspähne, oder K.granalien und Arsenik unter einer Decke von Glas oder Kochsalz schmelzt, wobei freilich ein Theil A. sich verflüchtigt; oder man behandelt Kupfergranalien mit arseniger Säure und schwarzem Fluss unter einer Glasdecke. Die Legirung hat eine gelblichweise Farbe, welche desto mehr gelb, je mehr beim Zusammenschmelzen A. verslüchtigt wurde; ist härter aber leichter flüssig als Kupfer, läust leicht an der Lust an, wird in Folge der Oxydation des A. blind, verliert beim Glühen an der Lust das A. ziemlich vollständig, doch bleibt immer noch eine Spur zurück. Man hat es in frühern Zeiten, mehr als jetzt, zu Schnallen, Leuchtern, Wagen- und Pserdegeschirr verarbeitet, welche aber durch die plattirten Waaren und das Argentan ganz verdrängt worden sind.

Mit Silber, eine sprüde Legirung, etwas gelblich gefärbt, scheint schwer schmelzbar zu sein. — Mit Gold; $\frac{1}{900}$ A. macht das Gold schon sprüde, kaum wenig biegsam, mit $\frac{1}{940}$ A. eine leicht schmelzbare, graue, sprüde Masse; wenn heißes Gold von den Dämpsen des A. getrossen wird, wird es schon legirt und spröde. — Mit Platin durch unmittelbare Vereinigung unter Feuererscheinung, oder wenn man Platin mit arseniks. Natron und Kohle glüht. Eine grauweiße, spröde, leichter als Platin schmelzende Legirung, verliert bei anhaltender Erhitzung unter freiem Lustzutritt das A. als arsenige Säure, und Platinschwamm bleibt zurück, allein nicht vollkommen rein, vergleiche Seite 449. — Mit Spießglanz, eine solche Legirung kommt im Mineralreich vor, Arsenikspießglanz, kann auch durchs Zusammenschmelzen beider hervorgebracht werden; die Legirung ist sehr hart, leichtslüssig, spröde. Häusig enthält das Spießglanz Arsenik, welches durch die gewöhnliche Darstellungsweise nicht abgeschieden werden kann, vergl. Seite 472.

Arsenik giebt mit Sauerstoff 3 Verbindungen.

- 1) Arseniksuboxyd, Oxide Carsenic, O. of a., erzengt sich auf dem A. an der Luft, ist bräunlich-grauschwarz, pülvrig, wird beim Erhitzen zerlegt, trennt sich in Metall und arsenige Säure, welche zuerst, dann das erstere sich aufsublimirt; ähnlich verhalten sich die Säuren gegen dieses Oxyd.
- 2) Arsenige Säure, Acide arsenieux, Arsenious acid, weisses Arsenikoxyd, weisser A., Deutoxide d'ars. blanc, A. blanc, white oxide of ars., white a., (Giftmehl, Rattenpulver, Hüttenrauch, Arsenik), kommt,

wie bereits vorn Seite 504 gezeigt worden ist, als Arsenik blüthe vor, allein in sehr unbeträchtlichen Mengen, wird theils als Nebenprodukt auf Hüttenwerken gewonnen, wo Zinnerze, die eingemengten Arsenikkies, Kobalterze enthalten, vergleiche beim Zinn Seite 226, oder Kobalterze zum Behuf der Darstellung der Smalte abgeröstet werden, vergl. Seite 156, theils als wesentliches Produkt beim Rösten des Arsenikkieses, so zu Reichenstein in Niederschlesien, Regbzk. Liegnitz. Die Hüttensulagen, in welchen die Erzeugung von arseniger Säure und andern arsenikalischen Produkten vorgenommen wird, führen den Namen Gift hütten, sie müssen gehörig isolirt von bewohnten Plätzen und angebauten Gegenden angelegt werden, weil trotz der zweckmäßigst angelegten Condensationsräume stets mehr oder weniger arsenikalische Dämpse sich verslüchtigen, und ringsumher auf das Pslanzenwachsthum und aus Menschen und Thiere mit der Länge der Zeit nachtheilig einwirken.

Bereits vorn an den oben angegebnen Stellen, namentlich beim Zine, ist eine Anlage der Art beschrieben, und mit einer Zeichnung auf Tafel X Fig. 18 und 19 versinnlicht worden, allein es wird nicht überslüssig sein, hier noch die Gewinnung der arsenigen Säure zu Reichenstein, den Röstofen, den Giftthurm, die Sublimiröfen zu beschreiben und abzubilden.

Der Arsenikkies zu Reichenstein wurde in frühern Jahrhunderten wegen des Goldgehalts abgebaut (vergl. beim Gold Seite 411), dieser Feingehalt beträgt jedoch im Centner rein auf bereiteter Erze nur de Loth, so dass die Gewinnungskosten wegen gesteigerter Löhne und Brennmaterial in den letzten Jahrhunderten nicht mehr gedeckt wurden. Der Bergbau würde daher ganz verlassen worden sein, wenn man nicht 1760 den Ansang gemacht hätte, die Erze auf Arsenik zu benutzen; die alte Goldgrube wurde in ein Arsenikbergwerk umgewandelt! Die Arsenikhütte Bergmannstrost bei Reichenstein hat zwei musselartig construirte Flammösen, in denen die Arsenikschlieche abgedampst werden, deren Arsenikgehalt oxydirt als arsenige Säure in einem besondern Gistthurm ausgesangen wird; ausserdem ist eine Rassinirhütte vorhanden, in welcher aus dem Arsenikmehl weises A.glas, gelbes A.glas (Rauschgelb) bereitet wird, endlich noch eine andere zur Darstellung des rothen A. glases und Fliegensteins.

Die Einrichtung des Arsenikabdampsosens ist solgende: In einem eignen Flammosen wird ein aus seuersestem Thon gesertigtes musselartiges
Gesäs am Boden und an den Seiten durch viele angebrachte Züge geheitzt. Die Flamme des Brennmaterials und der Rauch ziehen durch
Feuerzüge nach einem Schornstein, die Mussel aber sieht durch besondere Kanäle, die sich in einen vereinigen, mit einem Condensationsraum,

Gistfang, in Verbindung, einem thurmartigen Gebäude, welches mehrere Kammern neben- und über einander enthält, die durch Thüren in den Wänden und Oessnungen im Gewölbe mit einander in Verbindung stehen. Die in diesen Räumen nicht condensirten Gase und Dämpse, Stickstossgas, schwessigs. Gas, atmosphär. Lust, entweichen aus der entserntesten Kammer durch einen angebrachten Schornstein. Alle 8 bis 10 Wochen wird das Arsenikmehl aus den Condensationsräumen ausgeräumt, wobei gegen 500 Centner gewonnen werden.

[Beschreibung des auf Tafel XII in den Figuren 1 bis 4 dargestellten Arsenikabdampfofens zu Reichenstein in Schlesien. Fig. 1 der senkrechte Durchschnitt des Giftthurms; Fig. 2 Längendurchschnitt des Arsenikabdampsosens A mit dem angrenzenden Gewölbe B und dem Gistthurm C; Fig. 3 Querdurchschnitt des Ofens A; Fig. 4 Grundriss des Ofens A, und zwar die linke Hälfte über, die rechte unter der Mussel, B' die obere Ausicht, B" der Grundriss des Gewölbes B, C der Grundriss des Gistthurms. In allen Figuren bezeichnen gleiche Buchstaben gleiche Gegenstände. - a die Mussel, b die Oessnung, um den Arsenikschliech zu wenden, c, c, c Feuerzeuge, d Oessnung zum Füllen der Mussel, e Abzüge für den Rauch, f zwei Kanäle zum Aufsteigen des Arsenikdampfs, welcher aus f in swei Kanale g tritt; beide vereinigen sich in h, und der Damps fällt in das Gewölbe B, geht aus der Thur i in den Kanal k, hier aus l'in die Ränme m, n, o, p, q und r des Gistthurms; Gase, die sich nicht niederschlagen, entweichen durch den Schlott s. Die Deckel t werden nach Beendigung einer Campagne fortgenommen, um den Niederschlag in den untern Raum zu stürzen.]

Die Arsenikschlieche werden, 9 bis 10 Centner auf eine Röstpost, 2 bis 3 Zoll hoch auf dem Boden der Mussel ausgebreitet, zuerst durch rasches Feuer bis zum Rothglüben erhitzt, dann in schwacher Hitze abgedampst, um das Arsenik möglichst zu verslüchtigen. Die Lust muss dabei freien Zutritt haben, um Arsenik, Eisen, Schwesel zu oxydiren, weshalb auch die Muffel am vordern Ende ganz offen bleibt; durch diese Oessnung werden die abgedampsten Schlieche nach 11 bis 12 Stunden ausgekratzt, die frischen aber durch eine Oeffnung im Gewölbe d, welche bei der Arbeit geschlossen ist, besetzt. Während dem Abdampsen werden die Schlieche wiederholt mit eisernen Kratzen umgerührt; an Brennmaterial werden 3 Schessel Steinkohlen auf eine Röstpost verbraucht. Die durch diesen Prozess erzeugte und verslüchtigte arsenige Säure sammelt sich als Arsenikmehl in den Fängen, und ist in diesem Zustand noch nicht Kaufmannsgut, obschon letzteres zur Beschickung des Kobaltglases verwendet wird, siehe vorn Seite 158, sondern muss durch eine nochmalige Sublimation gereinigt werden. Hiezu dienen gegossne eiserne Kessel, welche einen Aussatz von Trommeln aus Eisenblech, oder über einander passender Cylinder erhalten, an deren Wänden sich die arsenige Säure anlegt und zu weiße zu Arsenige sein kglaa schmilzt; der letzte Außsatz ist mit einer Haube geschlossen, aus welcher ein eisernes Rohr nach einem gemauerten Giftsung sührt, um den nicht condensirten Dampf nach diesem abzuleiten.

[Beschreibung des auf Tafel XII in den Figuren 5 und 6 dargestellten Arsenikraffinirofens zu Reichenstein. Fig. 5 stellt in A eine Ansicht, in B einen senkrechten Durchschnitt des Ofens, der Kessel und Tremmeln dar, Fig. 6 Grundrifs der 4 Feuerungen. a die Roste, b die Aschenfälle, e Heitzölfnungen, d Feuerungen, e eiserne Kessel, welche mit Giftmehl besetzt werden, f Feuerzüge, die nach dem gemeinsamen Schornstein g führen, h eiserne Trommeln, i eiserne Hauben.]

Der Gang der Arbeit ist folgender: man füllt den Kessel bis nahe an den Rand mit 3\{ Centnern Giftmehl, lutirt die eisernen Trommels, welche mittelst Griffen leichter gehandhabt werden können, mit einem Kitt aus Lehm, Blut und Kälberhaaren, giebt gelindes, und nach & Stunde stärkeres Feuer, wodurch sich das Arsenikmehl zuerst in Form eines weißen Staubes. Arseniksublimat, auch in Krystallen absetzt, welche bei fortgesetztem Feuer zusammenchmelzen und eine gleichartige Masse bilden. Geht das Feuer zu schwach, so giebt es nur Sublimat, geht es zu hitzig, so entweicht durch die in der Haube angebrachte Röhre viel Arsenik; die Arbeiter fühlen an der Wärme der Trommeln, ob der Sublimationsprozess in gehörigem Gang ist. Nach 12stündigem Feuer lässt man die Raffiniröfen sich abkühlen, sodann werden die einzelnen Cylinder abgehoben, von deren innern Fläche sich das Arsenikglas durch Anklopfen ablöst Je nach der Beschaffenbeit des Gistmehls erhält man 🕏 bis 🕻 Arsenikglas; das erhaltne Sublimat wird bei dem nächsten Raffiniren mit zgesetzt, eben so unreine Stücke, welche ausgehalten werden. War de Giftmehl sehr grau, enthielt es noch ziemlich viel Arsenikmetall, welches nicht gehörig verbrannt, so ist eine mehrmalige Raffination erforderlich um ein gutes reines Arsenikglas zu produciren. Was im Kessel geblieben, wird herausgehauen und beim Brennen des Erzes mit zugesetzt; der Brennmaterialaufgang beträgt für 4 Kessel in einer 12stündigen Arbeitszeit 6 Scheffel Steinkohlen.

[Arsenikproduktion in Reichenstein in den Jahren 1825 bis 29.

1825	1826	1827	1828	1829	
Weisses Arsenikglas 2,632	1,703	2,686	1,900\	2,070	Center.
Arseniksublimat =	27	33}	31	30}	•
Gelbes A.glas 112	1114	55\$		86k	•
Rothes A.glas 3	-	Patto	-	28	•]

Die arsenige Säure ist eine glasartige Masse, von muschligem Bruch, frisch durchscheinend, etwas gelblich gefärbt, wird aber mit der Zeit beim Liegen an der Lust weiss und undurchsichtig, porzellanartig, zieht dabei etwas Wasser au. Sie ist geruchlos, schmeckt scharf, ekelerregend, hintennach süßlich, specif. Gewicht der glasartigen durchscheinenden 3,738, der weißen, undurchsichtigen 3,695, Guibourt, sie wird durch Hitze in Dampse von grauweisser Farbe verwandelt, welche nicht knoblauchartig riechen, wie die des Arsenikmetalls, lässt sich sublimiren. Die arsenige Säure kann in 12 Theilen siedendem Wasser sich aufgelöst erhalten, so wie in 50 Theilen Wasser von 180; man hat bemerkt, dass die durchscheinende sich schwerer auflöst, als die undurchsichtige. Die wässrige Auslösung ist farblos, röthet nur dann das Lackmuspapier, wenn man durchscheinende, nicht wenn man undurchsichtige Säure auflöste; aus einer concentrirten Lösung setzt sich die Säure in Oktaëdern ab, man kann sie auch durch Sublimation in weiten Gestisen in Krystallen darstellen. Sie besteht aus 75,80 Arsenik und 24,20 Sauerst., wird durch Kohle, Wasserstoff, Schwefel in der Hitze reducirt, und letzter bildet dann mit dem reducirten Arsenik Schweselarsenik, wovon später mehr; sie löst sich auch in verschiednen Mineral-, in Pflanzensäuren auf, ohne jedoch dieselben im mindesten zu neutralisiren, bildet mit den Basen arsenigsaure Salze, Arsenites (ehedem Arseniklebern genannt), welche zum größten Theil in Wasser unlöslich sind, nar wenige lösen sich, wie die der Alkalien auf. Diese Salze werden durch die mehrsten Säuren zerlegt, welche die arsenige Säure abscheiden.

Eine Auflösung von arseniger Säure wird, wenn ein wenig Salzsäure hinzugefügt worden, durch Schwefelwasserstoffgas gelb niedergeschlagen, welcher Niederschlag sich in hydrothions. Schwefelammonium, eben so in Ammoniak, Kalilauge, selbst in kohlens. Kali leicht wieder auflöst. Kalkwasser im Ueberschußs zu einer Auflösung der ars. Säure hinzugesetzt erzeugt einen weißen Niederschlag, der sich in überschüssiger ars. S., desgleichen in Salmiakauflösung, wieder auflöst. Arsenigs. Salze geben mit salpeters. Silberoxyd einen gelben Niederschlag, der sich sowohl in verdünnter Salpetersäure als auch in Ammoniak auflöst; ähnlich sieht auch das phosphors. Silberoxyd aus, allein blässer in Farbe und ist in Essigsäure nicht so leicht löslich, als das arsenigs. Silberoxyd. Bringt man in schwefels. Kupferoxydauflösung ein arsenigs. Salz, so fällt ein zeisiggrüner Niederschlag, welcher sich in Ammoniak und Kalilauge auflöst.

[Ueber die Darstellung von metallischem Arsenik aus dem arsenigs. Kalk, Schweselassenik, welche man in Folge chemischer Untersuchungen erzeugt

512 Arseniksüure, Bereitung und Eigenschaften derselben.

hat, siehe Rosc's Handbuch der analytischen Chemie, 2te Aufl. Bd. 1. S. 273.]

Anwendung der arsenigen Säure zur Darstellung aller Arsenikpräparate, bei der Glas- und Smaltefabrikation, Kattundruckerei zur Bereitung von arsenigs. und arseniks. Kali, so auch in der Farbenbereitung
zur Darstellung von Mineralgrün; als Gift gegen schädliche Thiere, als
ein Mittel ausgestopste Thiere gegen die Zerstörung durch Insekten zu
schützen, in der Thier- und Menschenheilkunde.

[Bereitung einer conservirenden Seise gegen die Zerstörung durch Insekten, Bécoeur's Seise: 100 Theile Seise und 100 Th. arsenige Säure, 36 Pottasche, 15 Kampher, 12 gebr. Kalk. Man lässt die Seise mit Hülse von etwas VVasser in der VVärme zergehen, setzt dann die Pottasche und den Kalk zu, und nach und nach die arsenige Säure, zuletzt nach dem Erkalten den pulverisirten Kampher. Man verdünnt diese Seise beim Gebrauch mit VVasser und trägt sie mit Pinseln aus.]

3) Arseniksäure, Acide arsenique, Arsenic acid, kommt in mannichfaltigen Salzen im Mineralreich vor, an Kalk, Eisen-, Kobalt-, Nickel-, Blei-, Kupferoxyd gebunden (vergleiche das Folgende über die arsenika Salze). Man stellt die Säure durch Oxydation der arsenigen Säure mittelst Salpetersäure in der Siedhitze dar, man kocht dieselbe mit 12 Theilen Salpeter- und 1 Theil Salzsäure, dampft die klare Flüssigkeit sodann zur Trockne ein, und schmelzt sie gelinde in einem Platintiegel; die geschmolzne Masse wird in Wasser aufgelöst, wobei die durchs Schmelzen zum kleinen Theil wieder erzeugte arsenige Säure ungelöst zurückbleibt. Erklärung: die durchs Kochen mit Salpetersäure (und Salzsäure) erzeugte Arseniksäure wird deshalb geschmolzen, um alle salpetrige Säure (und Chlor) auszutreiben, allein in der Hitze giebt ein Theil der Arseniksäure etwas Sauerstoff ab, und wird wieder zu arseniger S.; um diese zu scheiden, wird dann die Masse in Wasser gelöst.

Die Arseniksäure ist eine weiße Masse, undurchsichtig, geruchlos, von saurem, ätzenden Geschmack, zieht leicht Wasser an, zerfließt, bildet auch mit Wasser leicht zerfließende Krystalle; specif. Gewicht der wasserleeren 3.39. Sie besteht aus 65,30 Arsenik und 34,70 Sauerst, löst sich in ½ Theil kaltem Wasser, ist noch hestiger wirkend, als die arsenige S., wird durch Rothglühhitze in arsenige S. und Sauerstoff zerlegt, eben so durch viele oxydirbare Substanzen, gleich jener, reducirt; sie löst sich in Mineral- und Pslanzensäuren aus, bildet mit Basen arseniksaure Salze, Arseniates, die im neutralen Zustand meistens in Wasser unlöslich sind, nur die der Alkalien sind auslöslich, und die sauren Salze.

Die Arseniksäure wird durch Schweselwasserstossas, besonders wenn die Auflösung nicht verdünnt und etwas angesäuert ist, hellgelb

niedergeschlagen, der Niederschlag wird aber durch die oben bei der arsenigen S. angeführten Stoffe wieder aufgelöst. Kalk., Barytwasser geben weiße Niederschläge, eben so Chlorcalcium, Chlorbarytium mit arsenika. Alkalien, die Niederschläge lösen sich in freier Säure und Ammoniaksalzen auf. Salpeters. und essigs. Bleioxyd geben mit arsenika. Alkalien weiße Niederschläge, salpeters. Silberoxyd einen braunen, der sich in Salpetersäure und Ammoniak leicht auflöst; schwefels. Kupferoxyd giebt einen himmelblauen Niederschlag. — Die Arseniksäure wird an sich nicht in der Technik gebraucht, allein einige Salze derselben, z. B. arseniks. Kali, Kobaltoxyd.

[Arsenikwasserstofigas, Gas kydrogène arseniqué, arseniuretted kydrogen gas, kommt nicht in der Natur vor, wird dargestellt, wenn man eine Legirung von Zinn oder Zink mit Arsenik mit conc. Salzsäure in einem Kolben mit Gasrohr gelind erhitzt; man erhält es auch, wenn eine Legirung des Arsenikspiessglanzes und Kaliums mit VVasser übergossen wird.

Ein farbloses Gas, von einem widrigen, ekelerregenden Geruch, erseugt mit atmosphär. Lust gemengt Schwindel, Brustbeklemmung und todtet; specif. Gewicht 2,695 Dumas, 100 Kubiksolle wiegen 0,427 pr. Loth und 1 Kubiks. 7,384 pr. Loth (die früher angegebnen specis. Gewichte 0,52, 0,55 sind davon hergekommen, dass das Gas mehr oder minder viel eingemengtes Wasserstoffgas enthielt). Es wird bei - 40° zu einer tropsbaren, wasserhellen, farblosen Flüssigkeit, welche bei einer höhern Temperatur wieder elastisch flüssig wird; es ist brennbar, verbrennt angezündet mit weißer Flamme, Produkt Wasser und arsenige Säure, mit Sauerstoffgas gemengt lässt es sich durch einen elektrischen Funken detoniren, ebenso mit Chlorgas, Jod, indem sich Salzsäure, Hydriodsäure erzeugen und Arsenik sich abscheidet. Erhitzt man das Gas, so trennen sich beide Bestandtheile, wobei das Gasvolum um die Hälfte größer wird. Es besteht aus 96,17 Arsenik und 3,83 Wasserst, wird durch Kalium in der Wärme des Arseniks beraubt, von ausgekochtem Wasser zu } seines Raums absorbirt, welche Verbindung eine große Zahl von Metallauflösungen, ähnlich dem Schwefel- und Selenwasserstoff, als Arsenikmetalle fällt, selbst Baryt wird dadurch auf trocknem Weg, ebenso Kali - und Natronhydrat sersetzt. Terpenthinöl absorbirt das Arsenikwasserstoffgas bedeutend.

Früher glaubte man noch eine zweite Verbindung von A. mit VVasserstoff darstellen zu können, ein braunes Pulver, allein nach Magnus und Sérullas ist es nur sein zertheiltes Arsenik.

Schweselarsenik, Soussulsure d'arsenie, scheint als Arsenikglans, welcher bei Marienberg im sächsischen Erzgebirge gesunden worden ist, vorzukommen; man erhält es durchs Behandeln des einsachen Schweselarseniks, Realgars, mit Aetzkalilauge. Ein schwärzlich-braunes Pulver, welches sich durch trockne Detillation entmischt, indem sich suerst einfaches Schwefelarsenik aufsublimirt, sodann viel Arsenik.]

Schweselarsenik, Sulfure d'areenic, Sulphide of a., rothes Schweselarsenik, Realgar, rothes Arsenikglas, Arsenikrubin, kommt in der Natur vor (vergleiche vorn), und wird auf den Arsenikhütten aus Schwesel- und Arsenikkies durch Destillation und Schmelzung dargestellt. Man wendet hiezu aufbereiteten Schwefelkies, Arsenikkies, auch Rohschwefel und Abgang von der Darstellung des rothen Arseniks an Die erstere Operation findet in irdnen Retorten statt, welche in Galeerenöfen, ähnlich dem Vitriolbrennofen (siehe Tafel IV Fig. 8 bis 10), liegen, und mit Torf, Holz, Steinkohlen angeseuert werden. Die Beschickung, deren quantitative Verhältnisse sich nach der abweichenden Beschaffenheit der angewendeten Erze und Hüttenprodukte richten, wird in Form eines groben Pulvers in die Retorten vertheilt, so dass sie zu 3 ihres Raums gestillt werden, und Vorlagen mit weiten Hälsen angelegt, welche den Retortenhals einige Zoll weit umsassen, und eine kleine Oeffnung haben, um die sich ansänglich entbindenden Gase und Dämpse entweichen zu lassen. Aus Vorsicht werden die Retorten noch mit einem Beschlag versehen (vergl. I. S. 57); überhaupt müssen die Oesen unter einem gut ziehenden Schornstein mit weitem Rauchmantel stehen, um den Arsenikdampf, wenn eine Retorte bersten sollte, sogleich abzuführen. Die Vorlagen werden gehörig lutirt und durch nasse Lappen kalt gehalten. Ansänglich giebt man 13 bis 2 Stunden lang gelindes Feuer, welches dann his zum Rothglühen nach und nach verstärkt wird, in dieser Hitze lässt man sie 8 bis 10 Stunden lang; die kleinen Oeffnungen haben sich allmälig mit rothem Arsenik versetzt. Nachdem der Ofen völlig erkaltet, trennt man die Vorlagen von den Retorten, und schüttet den Inhalt der erstern aus, dieser besteht in rothem (und gelbem) A.mchl, welches bei einem wiederholten Prozess mit zugesetzt wird, zweitens rothem Arsenikglas, welches noch rassinirt werden maß Die Rückstände aus den Retorten (Schwefelabbrände) sind zur Vitrielsiederei brauchbar, sie werden zur Verwitterung auf Halden gestürzt.

Das rothe A.glas wird nun in gusseisernen Kesseln (oder blechernen Cylindern von 2½ Fuss Höhe, 8 bis 9 Zoll Durchmesser) geschmelzen, was unter einem lebhast ziehenden Schornstein geschehen mus; die Menge, welche auf einmal bearbeitet wird, beträgt etwa 20 bis 25 Pfd. Man zieht die beim Schmelzen sich bildende Schlacke ab, nimmt mit dem Probireisen Proben, um die Farbe des Glases zu untersuchen; wäre es zu licht, so setzt man dunkleres und umgekehrt himm, auch Schwesel, um die Farbe lichter zu machen, und gießt, weum sie gut ist, in blecherne cylindrische Formen aus, die man mit Deckela

Gelbes Schwefelarsenik, Darstellung u. Eigenschaften desselben. 515

verschließen kann; nach dem Erkalten wird das Alglas in Stücke geschlagen.

Das bereitete rothe Schweselarsenik ist theils undurchsichtig, braunroth bis sast blutroth, theils durchsichtig, hyacintroth, letzteres ist
aber nur selten der Fall (dann ist es gediegnem Schwesel sehr ähalich),
muschlig im Bruch, wird in der Hitze vorübergehend dunkler, verbrennt
mit bläulicher Flamme, riecht dabei nach schwesliger Säure und Arsenik, löst sich nicht in Wasser und Weingeist auf, läst sich in mäsiger
Hitze schmelzen, sublimiren, besteht aus 70 Arsenik und 30 Schwesel.

3) Anderthalb Schweselarsenik, Doutosulsure d'arsonio, D. of a., Rauschgelb, Operment, Orpiment, gelbes Schweselarsenik, gelbes Arsenikglas, kommt in der Natur vor (vergleiche vorn), und wird gleichfalls auf den Gisthütten aus Schwesel und arseniger Säure dargestellt; die Bereitung aus rothem A.glas mit einem Zusatz von Schwesel hat noch nicht recht gelingen wollen.

Man trägt in die bei der arsenigen Säure beschriebnen Raffinirkessel mit Blechcylindern ein Gemeng von 7 Theilen arseniger Säure und 1 Th. Stangenschwefel, und giebt allmälig steigende Hitze, wobei sich schwefligsaures Gas entwickelt, und Schwefelarsenik sublimirt; das feinste bildet ein schüsselförmiges Stück, muß einfarbig, nicht streifig sein, letzteres wird nochmals raffinirt; das gelbe Sublimat wird einer neuen Schmelze zugesetzt. Nicht selten findet man im gelben A.glas dünne weiße Schichten von arseniger Säure, welche, ohne durch Schwefel zerlegt worden zu sein, sich außublimirt hat, überhaupt ist viel zu wenig Schwefel, nach obigen Mengenverhältnissen, angewendet worden, woher nothwendig unveränderte arsenige S. übrig bleiben, und theilweis sich mit dem Schwefelarsenik verbinden mag. Man hat auch auf die Art, wie man das Realgar darstellt, das gelbe Glas mit veränderten Beschiekungsverhältnissen bereiten wollen. — Ueberhaupt pflegt man die Darstellung des gelben und rothen Glases meist als ein Hüttengeheimniß zu betrachten.

Man kann gelbes Schweselarsenik auch auf nassem Weg durch Niederschlagung einer Auflösung von arseniger Säure durch Schweselwasserstoffgas darstellen, es fällt, wenn etwas Säure (Salzsäure) hinzugestigt worden ist, rasch nieder.

Das auf nassem und trocknem Weg dargestellte Schweselarsenik hat eine sehr angenehme gelbe, ins Orange übergehende, Farbe, ist geruch - und geschmacklos, undurchsichtig, slachmuschlig im Bruch, in Wasser und Weingeist unauflöslich, leichter als Arsenik schmelzend, sublimirbar, in Salzsäure unauflöslich (Schweselkadmium ist in Salzsäure löslich, nicht slüchtig), besteht aus 60,9 Arsenik und 39,1 Schwesek, löst.

sich, wie auch das rothe Schweselarsenik, in Salpetersture und Königswasser unter gegenseitiger Entmischung auf, indem sich Arseniksture und Schweselsture bilden. Ebenso lösen sich beide in ätzenden Alkalien, alkalischen Erden auf, indem sich durch Entmischung der letztem und eines Theils vom Schweselarsenik Schweselsalze erzeugen, als z. B. Schweselkalium, Schwesnatrium - Schweselsrenik.

Man gebraucht beide Arten Schweselarsenik als Malersarben, in der Oelmalerei, Lackirkunst; das rothe zur Darstellung von Kasten- und Schilderblau für den Kattundruck, um den Indigo zu reduciren, der aich dann in gleichzeitig vorhandnem ätzenden Kali aus löst; zum chinesischen Weißsleuer, aus 24 getrocknetem Salpeter, 7 Schwesel, 2 Realgar; (da bei dem Abbrennen arsenige Säure sich bildet, so ist es in eingeschlosenen Räumen gesährlich, so z. B. für Theater, hiezu taugt ein Gemeng von 8 Salpeter, 2 Schweselspiesglanz, 2 Kohlenstaub). Man hat das rothe A.glas auch zur Darstellung von braunen Farben in der Kattundruckerei anzuwenden empsohlen, Houtou-Labillardière*), allein die so dargestellten Kattune besitzen einen selbst durchs vorsichtigste Waschen nicht völlig zu beseitigenden übeln Geruch nach Schweselwasserstossas, wodurch dieses Pigment unpraktisch wird, wie hier angestellte Versuche dargethan haben. — Man hat sich endlich auch des gelben A.glases zu den äußern Arzneimitteln bedient, mit denen man Haare wegbeitzt.

[Anderthalb Schwefelarsenik + Schwefelsilber, lichtes Rothgültigerz, Spröd-glaserz, siehe beim Silber Seite 365.

4) 2½ Schweselarsenik durch Präcipitation einer concentrirten Auslösung von Arseniksäure mittelst Schweselwasserstoffgas. Ein eitronengelbes Pulver, in VVasser und VVeingeist unlöslich, schmilzt schwerer als Schwesel, erhält dadurch eine dunklere Farbe, läst sich sublimiren, bildet dann eine durchsichtige, schwach gelbrothe Masse, löst sich in ätzenden Alkalien, wie die erstern auf und erzeugt eigne Schweselsalze, besteht aus 48,3 Arsenik und 51,7 Schwesel. — 5) 9 sach Schwesel arsenik, durch Auslösen des Operments in einer mit kochendem Alkohol bereiteten Auslösung des höchsten Schweselkaliums, aus welcher es beim Erkalten in gelben Krystallschuppen anschießt, die sich in heißem Alkohol, nicht in VVasser auslösen, leicht schmelzen, und aus 20,62 Arsenik und 79,38 Schwesel bestehen. — Phosphorarsenik, Phosphure d'arsenie, Ph. of a., durchs Zusammenschmelzen beider Stosse unter VVasser; eine schwarze, glänzende, spröde Masse, welche sich an der Lust leicht oxydirt.

Chlorarsenik, Chlorure d'arsenic, Chl. of a., Arsenikbutter, beurre d'ars., butter of a., wird theils durch unmittelbare Vereinigung von Arsenik und erwärmtem trocknen Chlorgas unter Feuererscheinung ge-

^{•)} D. p. J. Bd. 32. S. 289.

Chlor-, Jud-, Fluorarsenik, arsenigs. Kali, Kupferoxyd. 517

bildet, das Produkt ist tropfbarslüssig und kann, um es von der höbern Chlorverbindung zu besteien, die gleichzeitig zum Theil mit entstanden sein könnte, über gepulvertem Arsenik destillirt werden. Auch durch Destillation von arseniger Säure, Kochsals und Schweselsäure, oder durch trockne Destillation von Arsenik und doppeltem Chlorquecksilber läst sich das Präparat darstellen. Eine farblose, wasserhelle, dickliche Flüssigkeit, dichter als VVasser, raucht an der Lust, stösst weise Dämpse aus, ist sehr slüchtig, kocht bei 132°, specis. Gewicht des Dampses 6,3, zieht VVasserdamps an und wird dünnslüssig, besitzt einen sehr scharsen, ätzenden Geschmack, besteht aus 40 Arsenik und 60 Chlor, löst in der VVärme Schwesel, Phosphor aus, mischt sich mit setten Oelen, auch mit Terpenthinöl, verbindet eich mit Ammoniak. — Ein höheres Chlorarsenik scheint in weisen Krystallen zu bestehen, es ist aber noch nicht weiter untersucht worden.

Jod arsenik, Jodure d'arsenio, J. of a., wird aus arseniger Säure und Jod durch Destillation erhalten; eine dunkelpurpursarbne Masse, slüchtig, schwerer als VVasser, wird durch dasselbe in Hydriod- und arsenige Säure zerlegt, wobei sich eine niedere Verbindung des A. mit Jod zu erzeugen scheint, besteht aus 16,57 Arsenik und 83,43 Jod. — Fluorare arsenik, Fluorure d'arsenic, Fl. of a., gewinnt man durch Destillation eines Gemengs von arseniger Säure, Flusspath- und Schweselsäure; eine sarblose, slüchtige Flüssigkeit, specis. Gewicht 2,73, kocht bei 100°, wird durch Zusatz von VVasser in arsenige und Hydrosluorsäure zersetzt, greist Glas kaum an; besteht aus 57,27 Arsenik und 42,73 Fluor.]

Arsenigsaure Salze.

Arsenigsaures Kali, Arsenite de potasse, A. of p., wird durchs Kochen einer Auflösung von kohlens. Kali mit gepulverter arseniger Säure, bis die Neutralisation erfolgt ist, dargestellt; man hat das Salz wegen der großen Zersließlichkeit desselben noch nicht in Krystallen darstellen können. Die dickliche Salzauslösung sieht gelblich aus, riecht unangenehm, ist sehr gistig und besteht aus 32,24 Kali und 67,76 ars. Säure. Man bedient sich desselben in der Kattundruckerei und in chemischen Fabriken, um arsenigs. Kupseroxyd darzustellen.

[Arsenigs. Natron verhält sich ersterm sehr analog, nur mit dem Unterschied, dass es kleine Krystalle ansetzt. — Arsenigs. Kalk, Arsenits de chaux, A. of lime, ans Kalkwasser und arseniger S. dargestellt, ein weisses, in VVasser unlösliches, aber in einem Ucherschuss von arseniger S. und in Ammoniaksalzen lösliches Pulver.]

Arsenigsaures Kupferoxyd, Deutoursenite de cuiore, D. of copper, Scheelsches Grün (Schwedisch Grün), Mineralgrün, durch doppelte Wahlverwandtschaft aus schwefels. (essigs.) Kupferoxyd und arsenigs. Kali. Nach Scheele's Vorschrift erhält man das Präparat auf

folgende Welse: Man löst 2 Pfd. eisenfreien Kupfervitriol in 30 Pfd. heißem Wasser auf, ebenso 2 Pfd. gute Pottasche in 10 Pfd. heißem Wasser, setzt 22 Loth arsenige Säure allmälig hinzu, seiht durch. Darsuf schüttet man von dieser klaren Auflösung nach und nach zur erstem unter stetem Umrühren, bis Alles binzugesetzt; die über dem Niederschlag stehende Flüssigkeit wird abgegossen, der letztere mit heißem Wasser gut abgesüßst und getrocknet; er beträgt aus obigen Mengen 1 Pfd. 12 Loth. Das Präparat ist ein angenehm hellgrünes Pulver, geruch- und geschmacklos, in Wasser unlöslich, in stärkern Mineralszeren, in Ammoniak auflöslich, besteht aus 28,54 Kupferoxyd und 71,46 arseniger Säure. In Farbewaarensabriken versertigt man verschiedne grüne Kupfersarben, welche arsenige Säure enthalten, unter verschiednen Namen, als Schweinsurter, Mitis-, Wiener- oder Kirchberger Grün, Kaisergrün, Neugrün u. a. m., welche theils in ihrer Darstellungsweise, theils auch in dem Farbeton etwas abweichen *).

Man fertigt zu diesem Behuf erst eine Auflösung von essigs. Kupferoxyd, theils durch eine Zerlegung des schwesels. K.oxyds mittelst neutralem essigs. Bleioxyd, oder essigs. Kalk, theils durchs Auflösen von Kupseroxydhydrat in destillirtem Essig, oder endlich durchs Kochen von Grünspan und Essig. Man hat auch Grünspan angewendet, welchen man mit warmen Wasser zu einem Brei anrührt, durch ein seines Sieb schlägt. Allein in dem letzten Fall erhält man neben dem neutralen essigs. Kupseroxyd auch 3 und 3 basisches essigs. Kupseroxyd, welches auf den Farbeton von großem Einfluss sein muß. Diese Auflösungen versetzt man dann siedend mit gepulverter arseniger Säure, kocht und setzt so lange von letzter hinzu, bis die Farbe den erwünschten Ton angenommen hat; je weniger arsenige Säure, desto dunkler ist die Farbenüance. Man hat auch wohl die arsenige S. in siedendem Wasser aufgelüst, und obige Kupfersolution kochend hinzugesetzt, die gemischte Flüssigkeit noch ferner gekocht. Kastner giebt an 8 Th.ars. S., 9 bis 10 Th. Grünspan, Creutzburg 10 bis 11 Theile des letztern, und lehrt Wasser von 30 bis 40° R. zum Anrühren des Grünspans anwenden, da siedendes Wasser nachtheilig sei, die grüne Farbe desselben in

Was die chemische Mischung dieser Präparate betrifft, so glaubt man, dass außer dem arsenigs. Kupseroxyd noch essigs. Kupseroxyd is denselben enthalten sei, namentlich wenn man zur Darstellung Grünspan anwendet, doch sind Analysen nicht angestellt worden. Man ge-

^{*)} Vergleiche das J. d. k. k. p. I. Bd. 13. 336, Bd. 14. S. 362. — Creutzburg über das Schweinfurter Grün in K. A. Bd. 17. S. 285.

braucht diese schöne und an Lust und Wetter sehr dauerhaste grüne Farbe in der Wasser-, seltner in der Oelmalerei, allein, da sie gistig ist, so muss man bei ihrer Anwendung mit Vorsicht zu. Werke geben,

Arsenigsaures Kobaltoxyd, Arsenite de cobalt, A. of c., kommt als Kobaltbeschlag vor, rother Erdkobalt, siehe Seite 156, kann durch doppelte Wahlverwandtschaft aus arsenigs. Kali und einem Kobaltsalz dargestellt werden. Ein rosenrothes Pulver, färbt Glas blau, eben so auch Thonerde und Thonerdepräparate, wird durch Hitze zersetzt, indem ein Theil der arsenigen Säure entweicht, löst sich in Ammoniak mit dunkelrother Farbe auf, besteht aus 27,44 Kobaltoxyd und 72,56 arsen. S.

Arseniksaure Salze.

Doppelt arseniksaures Kali, Biarseniate de potasse, B. of p., erhält man durchs Glühen von gleichen Theilen arseniger Säure und Salpeter in einem Tiegel, oder in einer irdnen Retorte; die Operation dauert bei 40 Pfd. Mengung 12 bis 18 Stunden. Die hiebei sich enthindenden Gase und Dämpfe sind: Stickstoffoxydgas, Stickstoffgas, arsenige S., weshalb es in einem bedeckten Tiegelofen mit gut ziehendem Schornstein, oder wenn eine Retorte angewendet wird, mit Verlängerung des Halses bis in den Schornstein vorgenommen werden muß. Die grauweiße, poröse, geschmolzne Masse wird nach dem Abkühlen der Geschirre in siedendem Wasser gelöst, dann durchgeseiht und in irdnen Schalen bis auf 42° B. eingedampft, zum Krystallisiren hingestellt; die Mutterlauge wird ähnlich behandelt. Aus obigen Quantitäten erhält man 33 Pfd. doppelt arseniks. Kali.

Es krystallisirt in farblosen, durchsichtigen, quadratischen Oktaëdern, Säulen, welche geruchlos sind, sauer schmecken, Lackmuspapier röthen, leicht in Wasser sich auflösen, und aus 26,16 Kali, 63,87 Arseniks. und 9,97 Wasser bestehen. Man bedient sich desselben theils zur Darstellung anderer arseniks. Salze, theils und hauptsächlich in der Kattundruckerei als Reservage gegen essigs. Thonerde, essigs. Eisenoxyd, indem man die Reservage entweder über die angebeitzten Waaren aufklotzt, oder umgekehrt, und dann schnell bei starker Wärme trocknet.

[Neutrales arseniksaures Kali, Arseniate de potasse, A. of p., durch Neutralisation des erstern mit kohlens. Kali, eine nicht krystallisirende, zersliessliche Salzmasse, besteht aus 29,06 Kali und 70,94 Årseniks. — Doppelt arseniksaures Natron, Biurseniate de soude, B. of s., erhält man ganz auf dieselbe Art, wie das entsprechende Kalisals, wenn man 7 Theile arsenige S. und 10 Th. salpeters. Natron mitcinander schmelzt, wodurch man 18 Theile krystallisirtes Salz gewinnt. Es krystallisirt in farblosen, durchsichtigen, öseitigen Säulen, löst sich

sehr leicht in Wasser auf und besteht aus 14,81 Natron, 52,74 Arsenika, 32,95 Wasser. — Neutrales arsoniksaures Natron, Arsonists de e., A. of e., durchs Vermischen von Arseniks. und überschüssigen kohlens. Natron; krystallisirt in großen, farblosen, durchsichtigen, 4ecitigen Säulen, welche bei einem VVassergehalt von 54,88 leicht verwätern, bei einem Wassergehalt von 44 g aber nicht verwittern, und eine andere Krystallform besitzen. Es löst sich leicht in Wasser auf, reagirt alkalisch, besteht aus 15,80 Natron, 29,37 Arseniks., 54,83 Wasser.

Arseniksaurer Kalk, Arseniate de chaux, A. of lime, kommt sh Pharmakolith vor, in haarförmigen Krystallen, in Büscheln und Sternchen, auch kuglig, tropisteinartig, nierförmig, als erdiger Beschleg, halbdurchsichtig bis durchscheinend, Bruch muschlig, seidenglänzend, weils ins Graue, Gelbliche, Röthliche, specist Gewicht 2,64; kommt vor als sekundäres Erzeugniss auf Drusenhöhlen, Klüsten im Urgebirge, am Hars, im Elsass, Baden u. a. a. O. Der künstlich dargestellte ist ein weisses, in Wasser unlösliches, aber in Arseniksäure und stärkern Mineralsauren lösliches Pulver, besteht aus 25,98 Kalk, 50,87 Arseniks, und 23,15 Wasser. — Doppelt arseniks. Kalk krystallisirt und löst sich in VVasser auf.

Arseniksaures Eisenoxydul, Protogreeniate de fer, Pr. of tron, kommt als Hydrat vor, Skorodit, in lauchgrünen Säulen krystallisirt, durchscheinend, glas- und perlmutterglänzend, im sächsischen Erzgebirge. Das künstlich durch doppelte Wahlverwandtschaft dargestellte ist ein weisses, in Wasser unlösliches Pulver, welches · Luft allmälig schmutsiggrün wird, zu Oxydul-Oxydsalz sich umwandelt, besteht aus 37,89 Eisenoxydul und 62,11 Arseniks. — Arseniksaures Eisenaxyd, Deutoarseniate de fer, D. of iron, schlägt sich als ein weisses, in Wasser unlösliches Pulver nieder, welches beim Erhitzen 17,78 Wasser verliert und roth wird, besteht aus 31,21 E.oxyd und 68,79 Arseniks. — Es giebt auch ein 3 arseniks. Eisenoxyd. — Arseniks. Eisenaxydul - Oxyd kommt in der Natur vor, theils als VV ürfel-· ers = 考 ars. Oxydul + 考 ars. Oxyd, in olivengrünen VVürfeln, durchscheinend, perlmutter-, fettglänzend, findet sich auf Gängen mit Kupfererzen, in Cornwalls, Frankreich; theils als neutrales ars. Oxydul + Lars. Oxyd, in Brasilien, ein grünes Salz in Krystallen, mit 15,86 % VVasser. — 3 Arseniks. und schwefels. Eisenoxyd mit Wasser, Eisenpecherz, Eisenresin, sindet sich nierförmig, tropssteinartig, derb, Bruch muschlig, halbdurchsichtig bis durchscheinend, fettglänzend, rothlich-schwärzlich-gelblichbraun; auf Gangräumen alter Grubengebäude, auf Risenkiesgängen, im sächs. Erzgebirge, in Oberschlesien; es scheint durch Zersetzung von Arsenikkies entstanden zu sein.]

Arseniksaures Kobaltoxyd, Arseniate de cebalt, A. of e, kennt man nicht im neutralen Zustand, das durch doppelte Wahlverwandtschaft dargestellte Präparat ist basisch, rosenroth, pfirsichblüthfar-

521

ben, in Wasser unlöslich, aber in Arsenik-, Salpeter-, Salzäure auflöslich, auch in Ammoniak, in letzterm mit blaurother Farbe, wird durchs Glühen nicht zersetzt, blos etwas dunkler gefärbt, durchs Glühen mit Thonerdehydrat bildet sich aber eine schöne blaue Farbe, das Thénardsche Blau, vergl. vorn S. 166. Es besteht aus 53,94 Kobaltoxyd, 33,13 Arseniks., 12,93 Wasser. — In der Natur kommt \{ arseniks. Kobaltoxyd als Kobaltblüthe vor, vergl. Seite 155, es enthält 23 \(\frac{a}{0} \) Wasser. — Man verfertigt arseniks. Kobaltoxyd unter dem Namen Chaux metallique auf folgende Weise: man schmelzt gepulverten Glanzkobalt mit dem doppelten Gewicht Pottasche, dadurch bildet sich eine Schlacke von Schwefelkalium mit Schwefelarsenik, S.eisen, S.kupfer, und Arsenikkobalt bleibt als eine Speise zurück; diese wird nochmals mit Pottasche geschmolzen, wodurch man die Legirung eisenfrei erhält, sodann gepulvert, geröstet, dadurch in arseniks. Kobaltoxyd umgewandelt.

[Arseniksaures Nickeloxyd, Arseniale de nickel, A. of n., kommt als Nickelocker, Nickelblüthe vor, derb, eingesprengt, angeslogen, erdig im Bruch, matt, apfelgrun, mit Arseniknickel, in Baden, Hessen, am Harz, in Thüringen, sächs. Erzgebirge, in Schottland. Es besteht aus 28,91 Nickeloxyd, 29,55 Arseniks., 41,54 Wasser. Das künstlich dargestellte sieht ebenfalls grün aus, wird durchs Glühen seines VVassers beraubt und rothlichgelb gefärbt. - Halbarseniksaures Bleib us I - Chlorblei, in sarten nadelförmigen Krystallen, meist nierformig, knollig, als Ucherzug, Bruch muschlig, erdig, sehwach; wachsglänzend, citronengelb ins Grüne, braun, grau, specif. Gewicht 6,4, findet sich auf Bleigängen in Cornwalls, Frankreich; es enthält nicht selten auch phosphors. Bleioxyd, siehe vorn Seite 221. Das künstlich durch doppelte Wahlverwandtschast dargestellte ist ein neutrales, in Wasser unauflösliches weißes Pulver, in Salz- und Salpetersäure löslich, schmilzt zu einem gelblichen Glas, besteht aus 65,95 Bleioxyd, 34,05 Arseniks. — Arseniksaures Kupferoxyd, Deutoarseniate de cuivre, D. of copper, kommt in mehrfachen Abanderungen, in Beziehung auf Farbe, Krystallform etc. namentlich in Cornwalls, auch zu Rheinbreitenbach, Regbzk. Coblenz, vor. Olivenerz, Olivenit, = 🛊 arseniks. K.oxyd 🕂 🛊 phosphors. K.oxyd, in kleinen Säulchen, Nadeln, selten krystallinisch, in kugligen, nierförmigen Massen, erdig, undurchsichtig, stark glasglänzend, seidenglänzend, oliven-, lauchgrün, specif. Gewicht 4,2 bis 6. - Linseners, in rechtwinkligen Oktaëdern, durchscheinend, glas - bis fettglänzend, himmelblan ins Grüne, specif. Gewicht 2,8 bis 9. — Kupferglimmer, in kleinen Krystallen, krystallinischen Massen, eingesprengt, von blättriger Textur, durchsichtig bis durchscheinend, starkglänzend, Perlmutterglanz, von smaragdgrüner Farbe, specif. Gewicht 2,5 bis 6. - Kupferschaum = 3 arseniks. K.ozyd -- Wasser. - Das künstliche durch doppelte Wahlverwandtschaft

522 Vanadium, Darstellung und Eigenschaften desselben.

gewonnene neutrale Salz ist frisch niedergeschlagen blassblau, geruchund geschmacklos, in VVasser nicht, aber in Mineralsäuren löslich, besteht ens 40,78 Kupferoxyd und 59,22 Arseniks.; das basische Salz sieht grün aus.]

Ein und vierzigstes Kapitel. Vom Vanedium.

[Das Vanadium, Vanadin, wurde 1830 von Sefström im Stabelsen von Eckersholm entdeckt, welches aus Taberger Erzen dargestellt wird, er lehrte es aus den beim Frischen fallenden Schlacken darstellen; Wöhler zeigte, dass es in dem rothen Bleierz von Ximapan in Mexiko enthalten sei, in welchem schon früher Del Rio ein eignes Metall gesunden zu haben glaubte.

Die Frischschlacken werden gepulvert, die Eisenkörner, die es enthält, durch Salpetersäure oxydirt, die Masse geglüht, gepulvert, geschlemmt, getrocknet, mit Salpeter und trocknem kohlens. Natron gemengt geglüht, sodann mit VVasser ausgekocht, welches das vanads. Natron und Kali auslöst. Die absiltrirte Flüssigkeit wird sodann mit reiner Salpetersäure neutralisirt, wodurch Kieselerde (ein wenig Vanadoxyd) niederfällt; die absiltrirte Flüssigkeit mit salpeter. Bleioxyd präeipitirt, wodurch vanads. Bleioxyd niederfällt, welches mit conc. Salzsäure übergossen, dann mit Alkohol bei einer der Siedhitze nahen Temperatur behandelt wird, wodurch man eine blaue Lösung von Chlorvanadium erhält, verunreinigt mit Bleioxyd, Kieselerde, Zirkonerde, Phosphore.; man dunstet dieselbe zur Trockne ab, löst den Rückstand wieder in VVasser auf, setzt Salpeters, zu und neutralisirt suit kohlens. Kali, dampst ab, und schmelzt die Salzmasse, Jöst sie in Wasser aus, concentrirt und bringt Salmiak in die Auflösung, wodurch sich vanads. Ammoniak bildet, welches sich niederschlägt; es wird gereinigt, in kochendem VVasser gelöst und erhitzt, wodurch Vanadsäure erhalten wird, die man durchs Auslösen in conc. Schwefelsäure und Behandeln mit Flussäure von sonst nicht abscheidbarer Kieselerde reinigen kann. Man verdampst dann die Flüssigkeit, wobei Fluorsilieiumgas, dann Schwesels. entweichen.

Um aus der Vanadsäure das Metall darzustellen, glüht man dieselbe im Kohlentiegel, allein dadurch wird nur wenig Vanadium erhalten, das mehrste ist nur Vanadoxyd. Vollständiger erfolgt die Reduction durch Kalium, wodurch man es als ein glänzendes Pulver erhält, welches gedrückt einen metallischen Strich annimmt, wie Graphit aussieht; es entzündet sieh beim anfangenden Glühen, brennt und hinterläßet ein schwarzes Oxyd, leitet die Elektricität. Behandelt man doppeltes Chlor-

vanadism mit Ammoniakgas und das Produkt beider in der VVarme, so erhält man es in silberweißen Blättehen, stark metallglänzend, dem Molybdän im höchsten Grad ähnlich; es ist nicht hämmerbar, zerbröckelt, oxydist sich weder an der Lust, noch im VVasser, erhält aber mit der Zeit einen rötblichen Schimmer, löst sich nicht in kochender Schwesel-, Sols- und Flussäure aus, aber in Salpetersäure und Königswasser mit dunkelblauer Farbe, nicht in Aetzkalilange.

Re verbindet sich in 3 Verhältnissen mit Sauerstoff.

- 1) Vanadaure vormittelst VVasserstossas bei einer geringern Temperatur, als der Glühhitze. Es besitzt krystallinische Textur, ist schwarz, schimmert balbmetallisch, leitet die Elektricität gut, und ist mit Zink in Berührung stärker elektr. als Gold; erbitzt entzündet es sich und brennt wie Zunder zu Oxyd, ist unschmelzbar, oxydirt sieh allmälig an der Lust und im VVasser, löst sich weder in Säuren noch in Alkalien aus. Es besteht aus 89,54 Vanad. und 10,46 Sauerst.
- 2) Vanadoxyd, Oxide de vanadium, O. of v., wird am besten durchs Glühen eines innigen Gemengs von 10 Theilen Suboxyd und 12 Th. V.säure erhalten. Es ist ein schwarzes Pulver, auch wohl etwas susammengebacken, als Hydrat, aus Vanadsalzen durch kohlens. Natron erhalten, grauweifs, leicht, (die überstehende Flüssigkeit niufs farblos sein.) Kommt das Hydrat mit der Luft in Berührung, so wird es augenblicklich braun, dann grün, es oxydirt sich leicht zu Vanadsäure, löst sich leichter, als das geglühte Oxyd, in Säuren auf und bildet mit ihnen Salze, die sieh mit blauer Farbe in VVasser auflösen, die basischen und wasserfreien sind braun; sie schmecken süfslich susammenziehend, wie Eisenoxydulsalze, werden von Alkalien weifsgrau, im Ueberschufs braun niedergeschlagen, durch Schwefelwasserstoffgas nicht, durch Cyaneisenkalium gelb. Auch in kohlens und doppelt kohlens. Alkalien ist es auflöslich, besteht aus 81,056 Vanad., 18,944 Sauerst.
- 3) Vanadsäure, Acide vanadique, vanadio acid, durchs Erhitzen des vanads. Ammoniaks, vergleiche oben, wobei die Glühhitze zu vermeiden ist. Ein ziegelrothes, oder rostgelbes Pulver, nach dem verschiedmen Aggregatsustand, schmilzt beim Glühen, und wird erst in den höchsten Hitzgraden entmischt, gesteht zu einer krystallinischen Masse, wobei eine bis zum Glühen gesteigerte Hitze sich entwickelt, die Masse besitzt dann eine rothe, ins Orange ziehende, Farbe. Sie ist nicht flüchtig, geschmacklos, röthet aber Lackmuspapier, löst sich sehr sein zertheilt in mehr als 1000 Theilen VVasser auf, ohne mit demselben ein Hydrat zu bilden, löst sich nicht in absolutem, aber ein wenig in wässrigem Alkohol auf, reducirt sich leicht zu Ozyd auf nassem VVeg, selbst durch salpetrige Säure, durch Alkohol, Zucker. Sie besteht aus 74,045 Vanad. und 25,955 Sauerst., verhält sich gleich einer Base gegen stärkere Säuren, in denen sie sich mehr oder minder leicht auslöst, ihre Außösung in Salzsäure löst Gold und Platin auf; sie giebt aber auch

mit den Baser vana deaure Solse, Panadates, welche eine roche, auch eitrenengelbe Farbe besitnen, sehr ausmatiensiehend, bernach sinerlich schmecken, ihre Auflösungen sind zuweiten auch farbles, trüben sich im neutralen Zustand beim Auflösungen werden von hreunrether Farbe scheiden sich ab. Die Auflösungen werden von Alkalien braun gefällt, der Niederschlag löst sich aber später auf, von Gyaneisenkalium grün, von Gellöpfeltimeter schwiersbraun. Die Vanadsäure verbindet sich, gleich Wolfram- und Molybelfinsture, in mehrern Verhältnissen mit Vanadoxyd, welche Verbindungen in Wasser löckich, theils purpurn, theils grün, theils orange gestiebt sind; orsteres scheint besieches vanada. V.oxyd zu sein, des zweite neutrales v.saur. V.oxyd.

Schweselvan ad in m. Protosuljure de vanadium, Protosulphide of s., nicht durch unmittelbare Vereinigung, aber aus V.suboxyd und Schweselwasserstoffgas in der Glübhitze, wobei sich Wasserdämpse und VV.stoffgas entwickeln. Schwarz, outzündet eich in der Hitze und verbrennt, ist in VVasser unanflöslich, auch in Säuren und Albalien, auser in Salpetersäure und Königswaiser, löst sich in -j- elektr. Sehweselmetallen mit Purpurfarbe, besteht aus 68,02 Vanad, und 31,38 Schwes. —

1½ Schwoselvanadium, Deutosulsure de vened., D. of v., stellt man durche Auslösen der V. säure im hydrothions. Schweselkalium dar, wobei die Flüssigkeit sich rothbraun färbt, und mit Salzsäure behandelt das Schweselvanadium sallen lässt. Ein schwarzer Körper, der ein leberbraunes Pulver giebt, in der Hitze ½ Schwesel und VVasser abgiebt, sich in ätzenden und kohlensauren Alkalien, in — el. Schweselmetallen auslöst, besteht aus 58,65 Vanad. und 41,35 Schwes. — Phosphorvanadium, Ph. of v.; nicht durch unmittelbare Verbindung, aber durch Reduction des phosphors. Salzes; eine bleigraue, poröse Masse, von Farbe und Glanz des Graphits.

Chlorvanadium, Protocklorure de vanadium, Pr. of v., hat noch nicht wasserleer konnen dargestellt werden, auf nassem VVog erhält man es auf verschiedne VVeise von mannigsaltigem Ansehen; man löst Vanadsäure in Salzsäure auf, crwärmt, wobei Chlorgas entweicht, und setzt, um das etwa mit erzeugte doppelte Chlorvanadium zu zerlegen, etwas Suboxyd hinsu. Eine blaue Auflösung, welche nicht krystallisirt, einen bläulichen Firnis beim Abdampsen hinterläßt, der bedeutend viel basische Verbindung enthält, besteht aus 65,91 Vanad., 34,69 Chlor. -Doppeltes Chlorvanadium, Deutochlorure de of v., erhält man, wenn Suboxyd mit Kohlenpulver gemengt einem Strom Chlorgas ausgesetzt wird, bei einer bis zum Glühen gesteigerten Hitze. Das Produkt, eine gelbe Flüssigkeit, enthält überschüssiges Chlor, welches durch einen Strom getrockneter Lust abgeführt wird. hellgelbe Flüssigkeit, stösst rothgelben Rauch aus, indem die unsichtbaren Dampse durch den Wasserdamps der Lust in Vanad- und Salasäure zerlegt werden; sie kocht über 100°, zersetzt sich durch Zusatz von VVasser, der Niederschlag löst sich aber in mehr VVasser wieder

Salze des Vanadoxyds und der Vanadsäure.

auf. Absoluter Alkohol bedingt keine Abscheidung, wird aber in Aether verwandelt, und die Flüssigkeit blau; es verschluckt Ammoniakgas in großer Menge, und wird zu einer weißen Masse.

Schweselsaures Vanadoxyd, Protosulsate de vanad., Pr. of v., man löst Vanadsäure in der VVärme in Schweselsäure aus, welche mit einem gleichen Gewicht VVasser verdünnt ist, setzt etwas reine Sauerkleesäure hinzu, bis die Flüssigkeit blau ist; diese giebt beim Abdampsen eine blaue Salzrinde, die durchs Uebergiessen von Alkohol gereinigt wird. Es löst sich sehr allmälig in kaltem VVasser aus, schneller in heissem, zersliesst an der Lust, löst sich in Alkohol leicht, kaum in absolutem; besteht aus 42,16 Vanadoxyd, 40,25 Schwesels., 17,59 VVasser. — Salpetersaures Vanadoxyd, Protonitrate de vanad., Pr. of v., durchs Auslösen von Metall, Oxyd, Suboxyd in Salpetersäure, eine blaue Auslösung.

Schweselsaure Vanadsäure, Deutosulsate de vanad., D. of v., durchs Auslösen von Vanadsäure in wenig verdünnter Schweselsäure in der VVärme; rothbraune Krystallschuppen, welche schnell zersließen. Es giebt auch ein 3 basisches Salz.

Sesström über das Vanadium in S. n. Jb. Bd. 2, S. 316. Berzelius desgleichen daselbst S. 323.]

cksehler in der ersten Abtheilung

welche sinnstörend sind, und kleine Zusätze. Seite 2 Zeile 16 v. v. lies Porphyr statt Phorphyr. . Schlemmen st. Schlämmen, 20 9 4. 0. wiederkehrt, Eisenoxydbali. 10 v. o. 10 v. o. Ratnets st. Retorten. 2 v. v. · ... öffne. 47 33 v. 11. m at. Selimelven, Charmotte st. Chamotte, was einigenit 16 v. u. 48 dërkehrt, 18 v. π. nach Monch, mome, nach Nonne, none 50 7 v. u. 50 Fig. 8 st. Fig. 7, 3 t. o. Eytelwein at, Eitelwein. 59 3,82344 st. 3,92394. 12 v. o. 59 Hydrothionsine at. Hydrothios. 67 I6 v. o. in Alkohol at, Alkohol, 70 9 v. u. Silicium at. Sicilium. 73 3 v. u. setze nach "hat" über die Flamme, so geht i 81 91 15 v. u. werden at, worde. 9 v. n. serectzie st. zersetze. - 102 6, st. 7, and so bis 10. z 103 16 v. o. conchoidal st. conchoidale. **- 110** 20 v, o, 26 v. o. z 110 Lagen et. Lagern. 10 v. u. nach Alaun "Viteiol". • 111 - 134 Stubenolen at. Stulenolen. e 115 4 v. u. seize zu: Posen. 120 5 v. u. setse zu: Daher schützt auch die Kobie das Rosten. 125 14 v. v. lies I Vol. Saucret, st. 0,5 Vol. **- 128** 19 v. o. s at gleichen Vol. 1 Vol. Katdampf und ! Sauerstgas. 129 I v. o. . gelange st. gelangen. **= 130** 18 v. o. setze zu in China in Soolschächten. 23 v. o. so anch in China zur Beleuchtung u. zom Salzaie **= 130** 25 v. o. setse zu "Brenner" in Privathäusern und r 144 1464 Strafsenflammen. **× 146** 9 v. u. binter Palmöl Gocosnussöl.

15 v. v. lies Schiefer st. Schieter.

2 v. u. debnt sich aus, nicht nach Mars.

17 v. v. setze au hinter précipités Magistère de souf

s 157

- 158

Drucksehler und kleine Zusätze zur ersten Abtheilung. 527

- Seite 163 Zeile 16 v. u. Vitriolstein setze zu: oder auch die Bruchstücke vom Eisenvitriol, der sogenannte Vitriolschmant.
 - 166 4 v. o. setze zu Pohrsdorf, Kreis Hirschberg, Oranienburg.
 - 166. 8 v. u. lies chambres st. chambers.
 - = 167 = 14 v. o. Balkengerüst b,b; Pseilern a,a.
 - = 168 = 13 v. o. statt 2) setze β).
 - = 170 = 12 v. u. setze an Bréant.
 - = 171 = 16 v. o. Schenkel b.
 - 171 24 v. o. Cylinder h, h.
 - = 179 = 6 v. u. lies ist st. is.
 - = 191 3 v. u. setze zu zum Actzen lithographieter Zeichnungen.
 - = 194 = 10 v. u. setze zu zur Glassabrikation.
 - = 203 8 v. o. setze zu des Oels zu Seisen.
 - = 203 = 9 v. o. streiche Seide aus.
 - = 213 = 3 v. u. setze zu auch aus 1 Salzs. und 2 bis 3 Salpeters.
 - z 214 z 4 v. v. setze hinter Salpeters. von Chrom-, Vanadsäure mit Salzsäure
 - . 215 . 3. v. u. lies 14,73 st. 24,73.
 - 219 14 v. u. Die jährliche Produktion beträgt in Frankreich
 900 Kilogramme.
 - = 223 = 24 v. o. man erhält sie wie die Chlorsäure.
 - > 223 26 v. o. sarblose oder röthliche.
 - 228 1 v. u. lies Sauerstoff st. Stickstoff.
 - = 233 = 11 v. o. = \(\frac{1}{2} \) st. \(\frac{1}{2} \).
 - = 237 = 6 v. o. e eiserne st. eiserner.
 - = 255 = 20 v. o. = Eisenoxyd st. Eisenoxydul.
 - 255 20 v. o. in langen st. langen.
 - = 269 = 15 v. u. = Baustein st. zu Baust.
 - = 275 = 14 v. u. = 41 st. 40, indem das Vanadium hinzugekommen.
 - = 277 = 6 v. o. hinter brunirtes setze browned iron.
 - = 277 = 12 v. o. setze zu: oder man packt sie in Kohlenstaub ein.
 - 277 10 v. u. lies Zink st. Zinn.
 - = 277 = 7 v. u. Deskl.
 - 278 6 v. o. lies + st. el.
 - 278 8 v. v. setze hinter Alumium zu: Yttrium, Beryllium, Zirkonium; die letztern st. beide.
 - = 278 7 v. u. hinter Zink füge zu Kadmiuro.
 - = 278 = 5 v. u. hinter Zirkon. füge zu: Magnesium, Alumium.
 - 279 7 v. u. vor werden setze (aber doch in verdünnter).
 - 280 = 14 v. u. vor Silber setze zu: auch Kobalt, Nickel.
 - = 290 = 6 v. u. streiche weg sich.
 - = 291 = 8 v. u. hinter Pocherze setze zu knockings.
 - = 291 = 7 v. u. = bocard = stamp-mill.
 - = 291 = 6 v. u. = Quetschwalzen setze zu erusking-machine, chats rollers.



528 Druckfohler and kleine Zupiltne sur croten Abtheilung.

```
Seits 293 Meile 8 v. o. hinter Siebe setne zu Setzeieb, brube-sieve.
```

- = 299 = 5 v. c. . . Schlemmgraben setze zu elime-pita.
- 293 . S v. o. statt & peroussies actes & accompag-
- . 292 . 7 v. o. hinter Planboords setro tobles & tollen,
- · = 292 . 9 v. o. p dermoutes e allemendes.
- = 292 9 v. o. balais some micking buddle.
- . 303 . 14 v. 6, lies Potantium st. Pottosrium.
- 321 7 v. o. setze su hinter Pottarche 1 Pfd, in 33 Quan
- 321 2 v. u. deren specif. Ge 1,26 oder 30° R.
- 🗻 323 🔹 20 v. o. 💌 noch andern nur 6 Pfd. gereinigten
- 335
 7 v. o. lies Polversats st. Pulversala.
- = 340 · = 20 v. a. . Kieselerde st. Kali.
- # 345 . 12 v. o. stroiche wog Canton de Vaux.
- . 345 . 14 v. o. setsa hinter Vic Dieuse.
- . 349 . 5 v. u. lies varengerter at. arweiterter.
- 352 auf der Tabelie. Hinter 9, gahört das unter 21, fälschlick gegebne Salamerk Gottesgabe.

ferner: unter 16, setze in die 3te Spalte in die 4te 9, in die 7te 3,813.

- . 355 Zeile 5 v. u. lies Salsola st. Sasola,
- * 357 . 15 v. u. . basische Chlorblei.
- s 359 = 19 v. u. streiche weg nicht.
- s 365 = 21 v. o. Aus obigen Mengen erhält man 700 Boran.
- * 378 . 16 v. o. setze zu hinter Bronze zur Feuerversilberung
- . 407 . 17 und 13 v. v. lies gaar st. gar.
- 411 10 v. o. lies der grobkörnige st. aus grobk.
- . 414 . 22 v. o. . en at. nie.
- * 416 * 9 v. o. * thombaltenden st. thombalten.
- 416
 16 v. u. mehmen at, nehme.
- # 419 # 11 v. o. setze zu auch zur Salmiakbereitung.
- 422 20 v. o. statt Blei lies oxydirtem Eisen.
- s 422 17 v. u. . spatk lies spar.
- # 437 . 4 v. o. . böher . mehr.
- = 445 . 15 v. c. schwefel, lies schwefels.
- * 446 . 18 v. u. eetse hinter anhaltende Salz.
- 468 . 7 v. o. setne hinter Rosthaufen zu fede.
- 469 = 15 v. u. = zu Alun de jabrique.
- # 490 # 3 v. u. lies Fig. 1 senkrachter Durchschnitt, Fig. 2 Grunc
- . 491 . I v. o. streiche weg P. Verankerungen.
- # 493 # 20 v. o. lies elliptischen st. parabolischen.
- . 501 28 v. o. setze hinter Geschier hinzu an.
- . 521 . 5 v. o. lies Steinzeug et, Steingut.
- s 524 s 16 v. c. setze mach Zeit im preuls. Stast.

In der zweiten Abtheilung.

Seite 3 Zeile 9 v. o. lies Arnsberg statt Arnsherg.

- = 9 = 18 v. u. statt der Zink lies das Zink, welches einigemal wiederkehrt.
- = 18 = 4 v. o. setze hinter abgetrichen wird.
- = 33 = 10 v. o. = hinter Schmiedeberg im Hennebergschen bei Suhl.
- = 43 = 3 v. o. lies Gleiwitzer statt Gleitwizer.
- = 65 = 2 v. o. = Plattelheben = Blattelheben.
- = 65 = 6 v. o. = darauf = da.
- = 65 = 14 v. o. = Plattelheben = Blattelheben.
- = 72 = 4 v. u. = wieder = weiter.
- = 90 = 5 v. u. = Zink = Zinn.
- = 98 = 2 v. o. = denen = den.
- = 105 = 1 v. o. setze nach Lehmsohle h.
- = 121 = 20 v. o. streiche weg nicht.
- = 147 = 14 v. u. = sic, welches zweimal vorkommt.
- = 158 = 21 v. o. setze vor bleu etc. chaux metallique.
- = 172 = 5 v. o. lies Entbindung statt Entbindungen.
- = 174 = 3 v. o. = Euskirchen = Lechenich.
- = 187 = 18 v. u. = 160 st. 136.
- = 193 = 3 v. u. = geschmolzne st. geschmolze.
- = 205 = 15 v. o. setze hinter Magdeburg Tangermünde.
- = 233 = 2 v. u. lies 0,5 st. 5%.
- 255 = 16 v. o. = Fig. 7 st. 5.
- = 255 = 18 v. o. = Fig. 8 st. 6, Fig. 7 st. 5, und setze zu: und Fig. 9 die Vorderansicht.
- 255 = 10 v. u. setze hinter Zuglöcher n, n.
- = 298 = 13 v. u. fehlen die Sylben saures.
- = 306 = 11 v. o. setze hinter Frankreich und zu Stollberg.
- = 312 = 16 v. u. lies letzteres st. crsteres.
- = 313 = 12 v. u. = Iserlohn st. Isersohn.
- = 337 = 5 v. o. = Kupferoxyd st. Bleioxyd.
- =402 = 10 v. u. = conc. st. c.

Größere Zusätze zu dem ersten Band.

Erste Abtheilung.

Seite 88 Zeile 22 v. v. Der Prozess im Puddelosen giebt hiezu ein spiel im Grossen.

= 90 = 1 v. n. setze zu Dana deselbet 1819. Vol. 1. No.

= 112 = 5 v. o. setze zu

115

1826 25,857,310 Centner Steinkohlen,

5,530,292 s Braunkohlen.

1827 27,436,524 s Steinkohlen,

5,729,616 = Braunkohlen.

1829 27,350,934 s Steinkohlen,

6,403,865 s Braunkohlen.

8 v. u. Nach Héron de Villesosse 1825 14 Mill metrische Centner = 27,211,800 preuss. Centne 32 Departements; die größte Förderung im D la Loire, sodann du Nord, in beiden sast allein ganzen Produktion. 1826 betrug das Förderqui 15,310,687 metr. Centn. = 29,758,408 pr. Cent Die Braunkohlenproduktion = 98,414 metr. Ce A. d. M. Tom. 13. p. 451. Il série Tom. 2. p in K. A. s. M. G. etc. Bd. 1. S. 216.

Torfförderung im Jahr 1829. 91,967% Klaster

20,197,178 Stück.

sureté dans les mines, in den A. d. M. Tom. 10

= 139 = 20 v. o. Gegen das Einfrieren schützt man das V in den Gasometern durch heiße Dämpfe, die durch Röhren in dem Zwischenraum swischen 1 ter und Deckel strömen läßt.

= 139 = 2 v. u. setze nach "durchströmen" zu demselben 2 dient auch ein Gasmesser, wie er sogleich wird geben werden.

= 143 = 1 v. u. nach "geformt" oder in einem dünnen i durch Röhren in die Feuerung einströmen lassei

144 * 12 v. o. In Paris sind 3 Gaskompagnicen, welche 19 torten und 14 Gasometer besitzen, das kleinste 20, das größte von 205,000 Kubikfuß Inhalt; brauch an Kohlen 147,500 Hectolitres und 279 K meter Kalk.

- Seite 157 Zeile 1 v. o. 1826 sind gewonnen worden: 890 Centner geläutert. Schwefel, 7 C. grauer S., 14 C. S.blumen. 1827 695½ C. gel. S., 5½ C. gr. S., 1½ C. S.blumen. 1829 724 C. gel. S., & C. S.blumen.
 - 3 v. u. Nach Penot mittelst Schweselbarytium. D. p. J. 202 Bd. 40. S. 142.
 - s 10 v. o. Chlor benimmt der VVolle die Eigenschaft sich 203 zu filzen, macht sie weich, seidenartig. V. d. G. 1829. S. 274.

Raymond rathet, die bei der Papiersabrikation angewendeten Filztücher mit Chlorwasser zu behandeln, wodurch sie sich weniger verstopfen, daher länger ausdauern sollen.

- Durch die neuern Ersahrungen von Sérullas ist die = 205 Beschreibung der Darstellung und Eigenschaften der Chlorsaure wesentlich abzuändern. - Hier das Nothigste.
 - 13 v. o. nach "werden" sie aber dadurch leicht in oxydirte Chlorsäure umgewandelt.
 - 16 oder gelbliche
 - 17 im conc. Zustand wie Salpetersäure riechend
 - 22 sie wandelt Alkohol in Essigsäure um, setzt trocknes Papier in Brand
 - 8 v. v. Viel leichter erhält man dieselbe durch Destillation der Chlorsäure.
 - 6 v. u. specis. Gewicht der concentrirtesten 1,65, sie kocht bei 2000, kann in vierseitigen Säulen krystallisiren, zerfliefst.
- 4 Es ist erfahrungsmälsig, dass sich bei der Anwendung = 201 des Eisenkitts eine schädliche Luftart entwickelt, welche, wie traurige Fälle beweisen, tödtet.
- 2 11 v. o. setze zu: Die Unterlauge der Seisensieder ge-306 braucht man zum Waschen ordinärer Tuche, zum Einsalzen der Häute vor dem Schwitzen.
- 331 : 17 v. o. Ucber Salpetergewinnung siehe Scholz in seinem Lehrb. der Chemie Bd. 2, S. 93.
- 3 v. o. setze zu:

schr fein gepulverte Kohle sieht wie eine dickliche Flüssigkeit aus, nimmt nur 1/2 des Raums der Kohle in Stücken ein, absorbirt sehr rasch Luft, wobei viel Wärme frei wird, bis 170 und 180°, dabei entzündet sie sich von selbst, und zwar im Innern der Fässer, bis auf 12 bis 15 Centimetre Tiefe, tiefer ist die Kohle schr wenig warm. Thermometer-, Barometer-, Hygrosucterstand haben darauf keinen merklichen Einfluss,

532 Grössere Zusätze zum ersten Band. Erste Abtheilung.

Stark destillirte, schwarze Kohle erhitzt und entzüsche det sich weit leichter, als Kohle, welche in adargestellt ist, aber immer gehört eine Masse von wenigstens 3 Gentner dazu. Die Entzündung triv. deste sichrer und rascher ein, je schneller nach dem Verkohlen die Pülverung stattfindet. — Salpeter und Schwefel mit der Kohle sussammen gepülvert verhindern die Selbstentzündung der letztern, doch wird Luft absorbirt und VVärme entwickelt.

Aubert in D. p. J. Bd. 39. S. 121.

Seite 339 Zeile 7 v. u. setze zu: Ueber Pulverfabrikation siehe das D. t. Tom. 17 Artikel "Poudre à canon", und Scholz Lehrbuch der Chemie Bd. 2, S. 111.

* 358 auf der Tabelle setze zu

1827 40,023 Lasten 81 Tonnen weißes Salz,

1829 41,549 = 6\ = = =

175 = gelbes,

642 = 9 = graves und schwarzes,

46,764 Schessel Düngesalz,

394 Centner Chlorkalium.

- = 354 Zeile 16 v. u. aum Einsalsen des Schiffsbauholzes, um es gegen die trockne Fäule, dry rott, zu sichern.
- 376 = 11 v. o. zetze zu: Faraday über die Darstellung eines zum optischen Gebrauch dienlichen Glases in P. A. Bd. 18. S. 515.
- s 385 s 15 v. u. Man stellt damit auch das sogenannte Porporise dar, einen rothbraunen Glassluss.
- = 389 = 17 v. o. Eine Abbildung befindet sich in der Edinburgh Encyclopaedia Vol. X. plate 275.
- 3 419 3 11 v. o. Eine gesättigte Auflösung von Chlorcalcium in VVasser kocht erst bei 125 bis 1360, wird zum Anwärmen der Zinkplatten zum Behuf des VValzens gebraucht werden können.
- # 425 # 11 v. u. Ist für den landwirthschaftlichen Gebrauch unanwendbar, da er den Pslanzen schadet.
- 463 Ueber das Alaunwerk Freienwalde siehe Hollunder's
 Tagebuch etc. Seite 195 u. f.
- 467 = 10 v. o. 1826 wurden 6,500 metrische Centner Magma in Frankreich fabricirt.
 - s 14 v. u. setze zu 5) auch zur Bereitung von Berlinerblas.
- # 468 = 13 v. o. v. Oeynhausen und v. Dechen über die Gewisnung des Alauns in der Umgegend von Lüttich, is K. A. f. B. u. H. Bd. 10, S. 248.
- = 472 = 12 v. o. 1825 36,072 Centner. 1829 37,622! C. Außerdem hat Hempel noch an 4,000 C. dargestellt. Die

Grössere Zusütze zum ersten Band. Zweite Abtheilung. 533.

Alaunproduktion Frankreichs betrug 1826 21,118 metrische C. = 41,045 preuß. C.

welche das Feuer einer zweiten Feuerung einströmt.

Fig. 3 Durchschnitt der Feuerung im dritten Osen C
nach der punktirten Linie a'b'; Fig. 4 desgl. für den
ersten und zweiten Osen, nach der Linie c'd'.

531 = 14 v. u. Ueber die Fabrikationsquanta von Gesundheitsgeschirr verdanke ich der Güte des Hrn. Bergraths Prössel solgende Uebersicht.

Die Manusaktur hatte im Jahr 1829 6 Brennösen, jeden von 4 Etagen, ein Brand dauert 23 bis 24 Stunden, das Brennmaterial sind Steinkohlen, englische und schlesische gemischt, welche in 5 Feuerungen brennen, der Aufgang beträgt auf einen Brand 26 Tonnen, oder 104 Schessel. Im genannten Jahr wurden 344 Brände gemacht, und 1,350,195 Geschirre gebrannt. Darunter besanden sich 827,000 diverse weisse Pfeisenköpse, 137,840 Stück Teller, 26,660 Stück Kasseckannen etc. Von obigen Pseisenköpsen wurden 529,600 Stück bemalt, vergoldet. Es ist hiebei zu bemerken, dass das Jahr 1829 wegen des Brandschadens im vorhergehens den Jahre ein ungünstiges zu nennen ist.

An Porzellanerde wurden verbraucht 7,374 Centner, Feldspath 940 Centr., an Porzellan- und Kapselthon 22,927 C., an Masse 10,357½ C. Zur Kapselmasse und Steinen wurden verbraucht 22,152 C. Charmotte, neue Kapseln wurden gefertigt 434,456 Stück. Die Gesammtzahl der Arbeiter 192; baare Einnahme 108,068 Thaler.

Zweite Abtheilung.

te 55 Zeile 13 v. u. setze zu 1827 892,916 2 Centner.

= 12 v. u. = 1827 212,313

89 = 17 v. u. = 1827 15,353\frac{1}{2} = hiebei sehlen aber die Angaben aus dem westphälischen und rheinischen Oberbergamtsdistrikt.

Bis jetzt ist noch keine Methode bekannt, reines Eisenoxydul darzustellen, auch die angeführte liefert nur Eisenoxydul-Oxyd.

116 . 5 v. u. setze zu Hattingen.

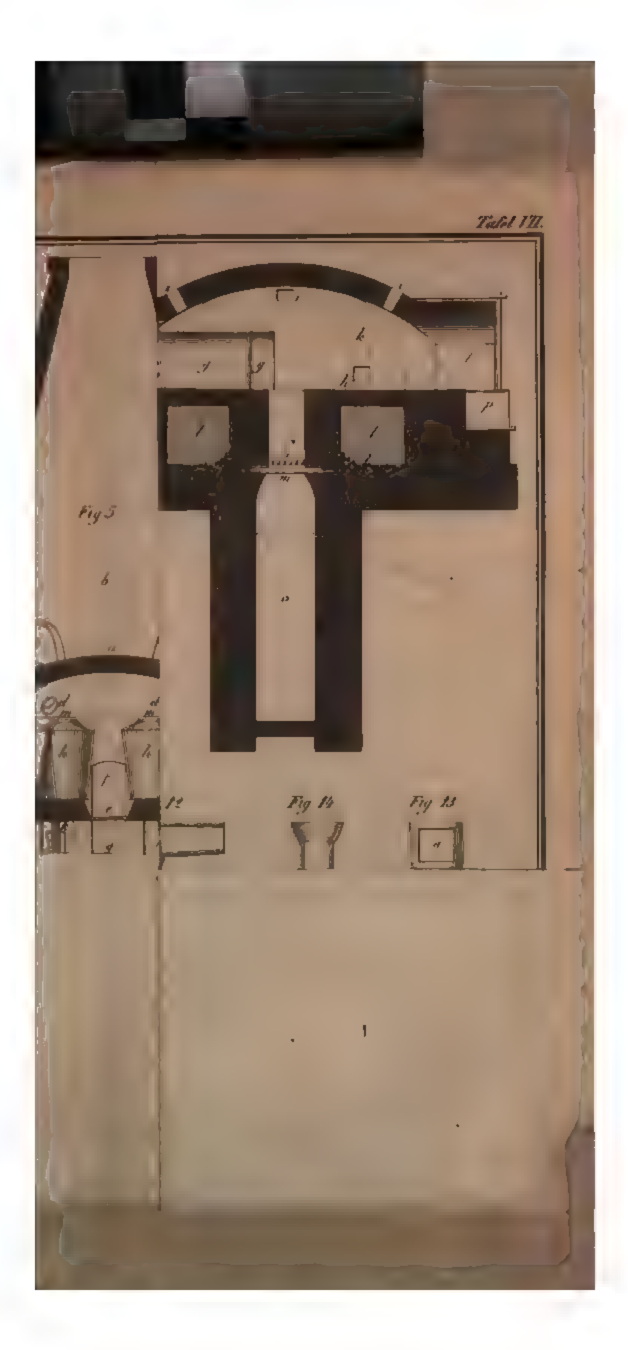
534 Größere Zusätze zum ernien Rand. Zweite Ablie Seite 254

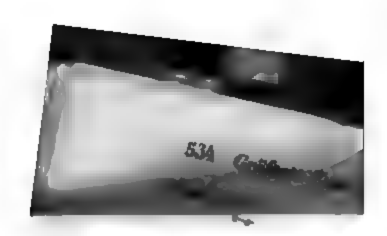
Die Nosis über des Vanadium in wepen indem im letaten Kapitel voon Vanadium de läufzige mitgezhalt wurden ist.

166 Zeile 3 v. a. Durch neuere Versuche von Wäller is er dale, wemm nich des Diekolonyel im Porsellande besondern hinangefügten Bedneriumsmittel redui dice nur durch das im Ofen verhandes halle . gas gescheben ari. 257

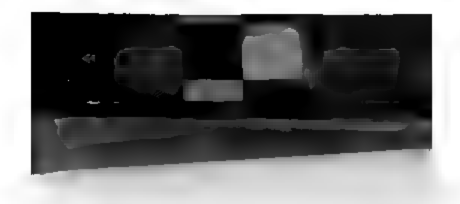
P. A. Bd. 21. S. 584.

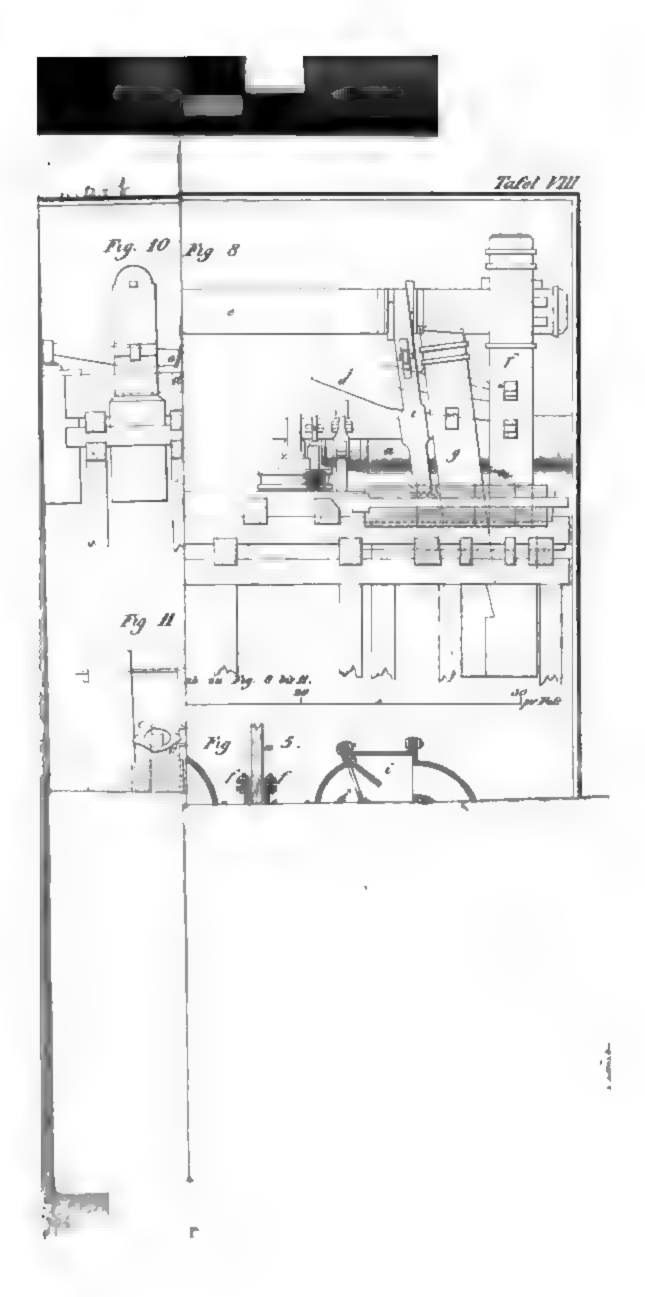
9 v. v. fim Jahr 1828 aind in Sacharn 71 Conton : much dergestellt worden,





!



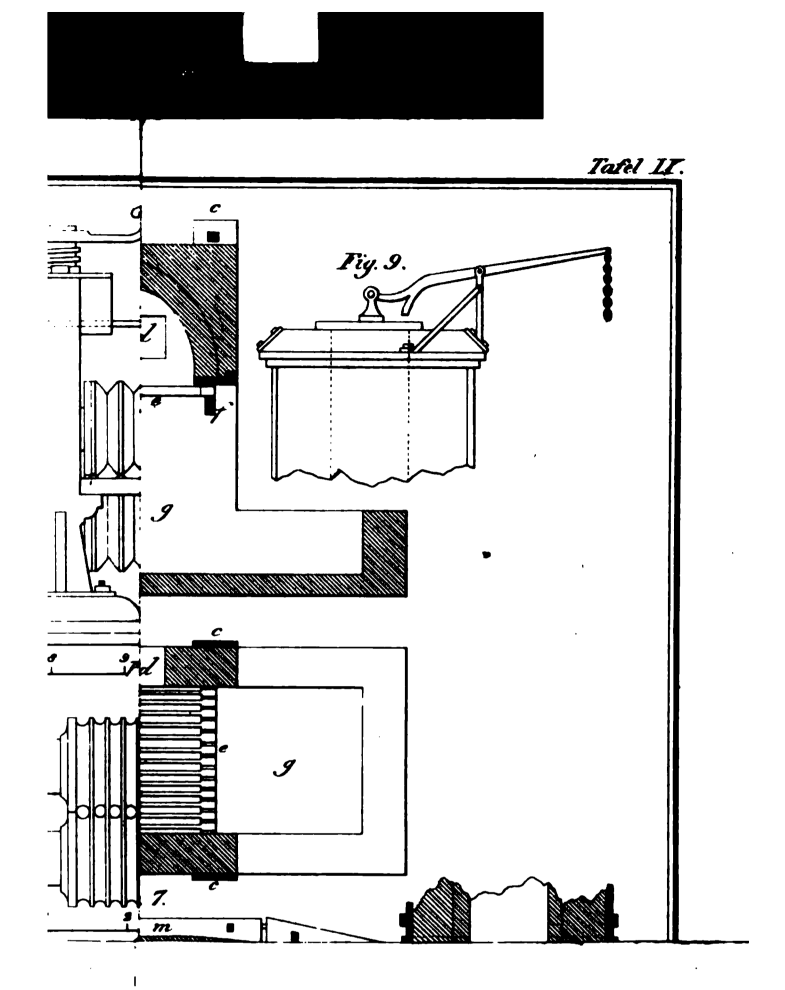


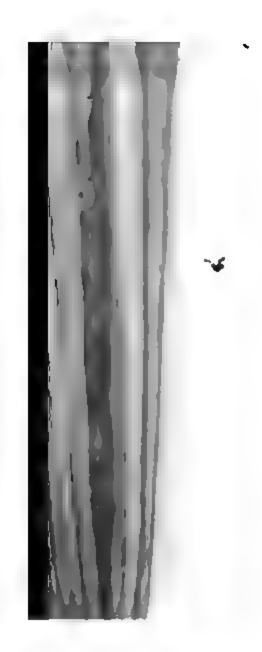


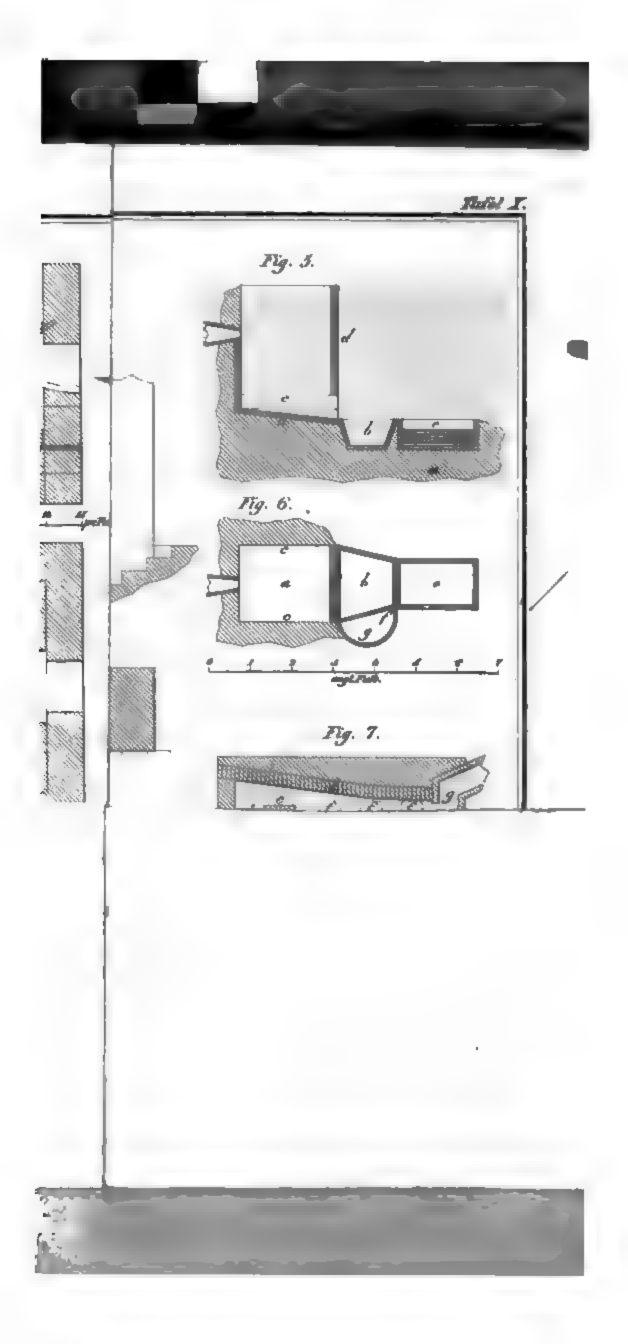
.

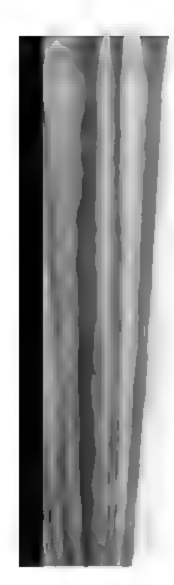


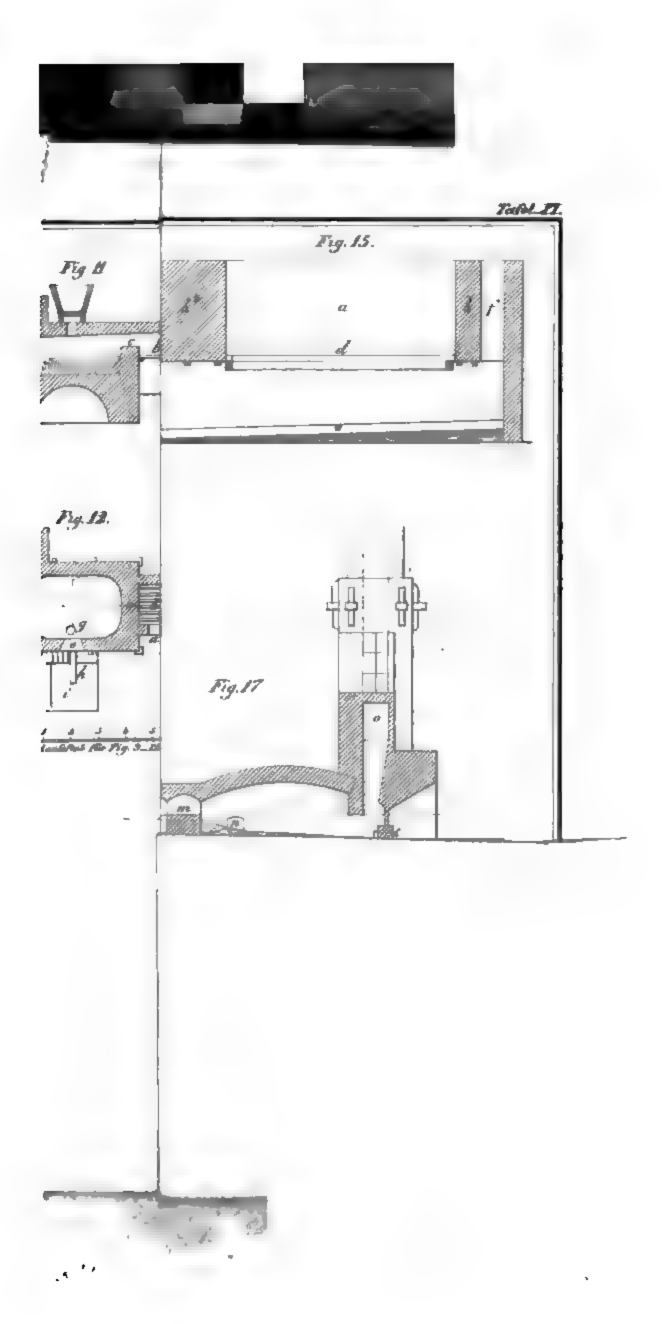












534 Größere Zusätze zum ersten Band. Zweite Abtheilung.

- Seite 154

 Die Notis über das Vanadium ist wegzustreichen indem im letzten Kapitel vom Vanadium das VVcilläuftige mitgetheilt worden ist.
 - * 168 Zeile 3 v. o. Durch neuere Versuche von Wöhler ist ermittel, dass, wenn sich das Nickeloxyd im Porzellanosen ohn besonders hinzugesügtes Reductionsmittel reducirt hat dies nur durch das im Osen vorhandne Kohlenexydgas geschehen sei.

P. A. Bd. 21. S. 584.

= 257 = 9 v. o. Im Jahr 1828 sind in Sachsen 71 Centner Wir muth dargestellt worden.







. .

